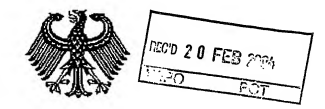
#2

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 00 109.3

Anmeldetag:

07. Januar 2003

Anmelder/Inhaber:

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT,

Leverkusen/DE

Bezeichnung:

Methode zur Inhibition der Replikation von

Herpesviren

IPC:

C 07 D, C 12 Q, C 07 C

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 23. Oktober 2003

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

Welnner







Methode zur Inhibition der Replikation von Herpesviren

Die Erfindung betrifft eine Methode zur Inhibition der Replikation von Herpesviren, Verfahren zum Identifizieren von Verbindungen welche die Replikation von Herpesviren mit dieser Methode inhibieren, Verbindungen mit Aktivität gegen Herpesviren, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Herpes-Infektionen.

- Die Familie der Herpesviren gliedert sich in die drei Sub-Familien Alpha-Herpesviren (z.B. Herpes simplex Virus Typ 1 und 2; HSV1 und HSV2), Beta-Herpesviren (z.B. Cytomegalievirus; HCMV) und Gamma-Herpesviren (z.B. Epstein-Barr Virus; EBV).
- Infektionen mit Herpes-Viren manifestieren sich je nach Virustyp in Erkrankungen unterschiedlicher Organe wie der Haut, des lymphatischen Systems oder des zentralen Nervensystems.
 - Infektionen mit dem Beta-Herpesvirus HCMV erfolgen meist während der Kindheit und verlaufen in der Regel sub-klinisch. Die Durchseuchungsrate bei Erwachsenen ist daher weltweit sehr hoch (je nach untersuchter Population bis zu 90%).
 - Innerhalb der Familie der Herpesviren führt das Cytomegalievirus zur höchsten Sterblichkeitsrate unter immungeschwächten Patienten. Dies ist darauf zurückzuführen, dass Cytomegalieviren bei diesen Personen lebensbedrohende, generalisierte Erkrankungen, besonders Pneumonien verursachen.
 - Bei schwangeren Frauen können Infektionen mit HCMV schwere Schädigungen des Kindes zur Folge haben.

25

20

5

5

10

15

20

25

30



Die Viruspartikel der Herpesviren haben Durchmesser von ca. 150 bis 200 nm und setzen sich aus verschiedenen für das Virus essentiellen Strukturproteinen zusammen. Im Inneren der Partikel findet man das Virus-Core – eine fibrilläre Proteinmatrix, mit der das doppelsträngige, lineare DNA-Genom assoziiert ist. Das Core ist von einem ikosaedrischen Capsid umgeben, das aus 162 Capsomeren besteht. Das Hauptcapsidprotein (Major-Capsid-Protein, MCP) des humanen Cytomegalievirus wird als UL86 bezeichnet.

Das virale Protein UL80 wird zu mindestens drei verschiedenen Proteinen prozessiert, die bei der Kapsidreifung eine Rolle spielen. Die häufigste Form ist dabei das Assembly-Protein AP.

Die Bildung von Viruspartikeln - zunächst werden B-Kapside gebildet - wird kontrolliert von einem Vorläufer-Komplex aus UL86 und AP, der für die Translokation des MCP (UL86) in den Zellkern verantwortlich ist. Im Zellkern unterstützt AP die Bildung von Strukturen, die ein internes Gerüst innerhalb der B-Capside bilden. In die fertigen B-Kapside wird die virale DNA verpackt, wobei AP aus den Viruspartikeln ausgeschleust wird. Die DNA-haltigen infektiösen Viruspartikel werden auch als C-Kapside bezeichnet.

Zur Prophylaxe einer HCMV-Infektion steht zur Zeit kein Impfstoff zur Verfügung. Für die Therapie der HCMV-Infektion wird hauptsächlich Ganciclovir eingesetzt, welches jedoch starke Nebenwirkungen verursacht.

Daraus ergibt sich ein lange bestehendes Bedürfnis nach einer verbesserten und vor allem verträglicheren HCMV-Therapie. Die Nachfrage nach einer verbesserten HCMV-Therapie wird zudem dadurch verstärkt, dass zum einen in zunehmendem Maße Organtransplantationen durchgeführt werden und außerdem die Zahl der HIV-Infizierten stetig steigt. Bei beiden Patientengruppen kann es aufgrund der Immunsuppression zu Komplikationen aufgrund einer HCMV-Reaktivierung oder



HCMV-Infektion kommen. Daher ist hier eine verbesserte HCMV-Therapie dringend notwendig.

Eine bevorzugte Aufgabe der vorliegenden Anmeldung ist es, eine Methode aufzuzeigen, mit der die Replikation von Herpesviren inhibiert werden kann. Dies ist möglich durch Verbindungen, welche auf das Major Capsid Protein zielen und dabei die Bildung von C-Kapsiden, nicht aber von B-Kapsiden inhibieren. Viren, selektiert auf Resistenz gegen diese Verbindung zeigen eine oder mehrere Mutationen im für das Major Capsid Protein kodierenden Gen.

10

5

Eine weitere Aufgabe der vorliegenden Anmeldung ist es, ein Verfahren zur Identifizierung von Verbindungen mit diesem neuen Wirkmechanismus mit Aktivität gegen Herpesviren bereitzustellen

15 Diese Aufgabe wird gelöst durch ein Verfahren, gekennzeichnet dadurch, dass

- a) das Major Capsid Protein oder ein oder mehrere Fragmente des Major Capsid Proteins mit Testverbindungen in Kontakt gebracht wird/werden und
- b) die Bindung der Testsubstanzen an das Major Capsid Protein bzw. Fragmente gemessen wird und

20

25

c) solche Verbindungen ausgewählt werden, welche Bindung an das Major Capsid Protein bzw. Fragmente aufweisen.

Weiterhin kann diese Aufgabe auch gelöst werden durch ein Verfahren, gekennzeichnet dadurch, dass

- a) Herpesviren mit Testverbindungen in Kontakt gebracht werden,
- b) resistente Herpesviren ausgelesen werden,
- c) das für das Major Capsid Protein kodierende Gen dieser resistenten Herpes-30 viren sequenziert und die resultierende Proteinsequenz des Major Capsid Proteins abgeleitet wird



- d) solche Verbindungen ausgewählt werden, bei denen resistente Herpesviren mit einer oder mehreren Aminosäuresubstitutionen im Major Capsid Protein auftreten.
- Unter einem Verfahren zum Auswählen von Verbindungen mit Aktivität gegen Herpesviren wird im Rahmen der vorliegenden Erfindung ein Verfahren verstanden, bei dem neue oder an sich bekannte Verbindungen auf ihre Aktivität gegen Herpesviren untersucht werden.
- Herpesviren sind hierbei beispielsweise Beta-Herpesviren, insbesondere das humane Cytomegalievirus, insbesondere die HCMV-Stämme Ad169 (ATCC VR-538) oder Davis (ATCC VR-807). Nicht bevorzugt ist die Verwendung des Stamms HCMV-Towne (ATCC VR-977), da dieser bereits eine Mutation im UL86 Gen trägt (P1189T), welche zu einer entsprechenden Resistenz gegen die nach dem hier beschriebenen Wirkmechanismus wirkenden Substanzen führt.

Überraschenderweise wurden Testverbindungen gefunden, welche sich durch einen einzigartigen Wirkmechanismus auszeichnen. Bei Kultivierung von HCMV unter Substanzdruck wird die Bildung von B-Capsiden zugelassen, wohingegen die Formierung von infektiösen C-Capsiden verhindert wird. Die Aufrechterhaltung der Bildung von B-Kapsiden unter der antiviralen Behandlung könnte insofern einen Vorteil darstellen, als dass B-Capside als Immunogen im Verlauf des viralen Replikationszyklus zunächst präsent bleiben, was sich zum Beispiel im Falle eines wiedererstarkten Immunsystems vorteilhaft für eine daraus resultierende spezifische Immunabwehrreaktion auswirken könnte.

Bei der Sequenzanalyse von Cytomegalieviren, die resistent gegenüber den Testverbindungen sind, wurden überraschenderweise nur Mutationen im Capsidprotein UL86 gefunden.

25



Da diese mutierten Viren unter Substanzdruck wachsen können, lässt sich daraus schließen, dass die Testsubstanz bei den sensitiven Wildtyp-Viren gerade an diesem Protein angreift. Elektronenmikroskopische und molekularbiologische Untersuchungen zeigen, dass durch die Substanzen die Encapsidierung viraler DNA und damit die Bildung von C-Capsiden inhibiert wird. Nicht beeinträchtigt ist die Replikation der viralen DNA und die Bildung von DNA-freien unreifen Capsiden (B-Capsiden). Im Vergleich zu dem als HCMV-Medikament in der Klinik eingesetzten DNA-Replikationsinhibitor Ganciclovir, erfolgt unter Einfluss der erfindungsgemäßen Substanzen keine Inhibition der DNA Synthese und Expression der späten HCMV Gene. Die in UL86 gefundenen Mutationen treten bevorzugt in zwei Bereichen auf. Der erste Bereich erstreckt sich von der Aminosäureposition 435 bis 689 und der zweite Bereich von Aminosäureposition 1189 bis 1338 (siehe Tabelle 2).

Die antivirale Wirkung kann zum einen durch direkte Interaktion der Substanz mit UL86 zustande kommen oder aber auch über einen indirekten Effekt auf UL86 wirken.

Nach diesem neuen und überraschenden Wirkmechanismus wirkende antivirale Substanzen können noch durch weitere Methoden erhalten werden, wie z.B. Molecular Modelling mit Hilfe der dreidimensionalen Struktur eines Major Capsid Proteins, Molecular Modelling ausgehend von bekannten UL86-Inhibitoren usw. Dabei handelt es sich um dem Fachmann wohlbekannte Methoden.

Über die Funktionen und Interaktionen von UL86 während der Kapsidreifung und DNA Verpackung ist wenig bekannt. (Wood et al., J.Virol, 1997, 71, 179-190).

Die zur Zeit erhältlichen Medikamente gegen HCMV sind aufgrund starker Nebenwirkungen nicht ideal. Hochdurchsatztestungen von großen Substanzbanken haben in der letzten Zeit zu Inhibitoren geführt, die an weiteren viralen Targets angreifen (Wathen, Rev Med Virol, 2002, 12, 167-178). Der hier beschriebene Wirkmecha-

15

10

5

20

25



- 6 -



nismus zeigt eine überraschende neue Option auf, wie die Replikation von Herpesviren mit Hilfe von Verbindungen inhibiert werden kann.

Die Identifizierung von Major Capsid Protein bindenden Verbindungen kann geschehen durch Aufreinigung von Capsiden, rekombinante Expression von Major Capsid Protein oder Teilfragmenten des Major Capsid Proteins und Messung von an das Protein bzw. Proteinfragment bindenden Substanzen (z.B. HPLC, Verdrängung fluoreszierender Peptide, Verdrängung von Aptameren, diverse spektroskopische Methoden etc.), welche dem Fachmann wohlbekannt sind.

10

15

5

Weiterhin ist die Identifizierung möglich durch folgendes Verfahren mit Testsubstanzen: Unter Testverbindungen werden solche Verbindungen verstanden, die auf ihre Aktivität gegen Herpesviren untersucht werden sollen. Dies können neue oder an sich bekannte Verbindungen sein. Diese werden mit den Herpesviren in Kontakt gebracht. Dies geschieht bevorzugterweise durch Kultivierung von HCMV in 384-well Gewebekulturplatten. Dazu werden suszeptible Zellen, bevorzugterweise humane Fibroblasten, in Gewebekulturgefäßen ausgesät. Bevorzugterweise werden 5 x 10³ Zellen pro well auf einer 96-well-Platte eingesetzt und mit HCMV infiziert (bevorzugterweise mit einer moi von 0,03).

20

Die Infektionen werden unter verschiedenen Substanzkonzentrationen (bevorzugterweise bei Konzentrationen von 0,005 bis 250 μ M) kultiviert, bis in der Viruskontrolle ein deutlicher CPE zu erkennen ist (in der Regel nach 6 Tagen). Dann kann aus den anderen Substanzkonzentrationen der IC₅₀ bestimmt werden. Wirksame Substanzen zeichnen sich durch einen IC₅₀-Wert aus, der bevorzugterweise < 1μ M ist und zudem einen SI > 10 aufweist.

25

Viren, die gegen wirksame Substanzen resistent sind, können wie folgt angezüchtet werden:

-7-



Bevorzugterweise erfolgt die Kultivierung von HCMV wiederum in 96-well Gewebekulturplatten. Dazu werden suszeptible Zellen, bevorzugterweise humane Fibroblasten, in Gewebekulturgefäßen ausgesät. Bevorzugterweise werden 5 x 10³ Zellen pro well auf einer 96-well-Platte eingesetzt und mit HCMV infiziert (bevorzugterweise mit einer moi von 0,03). Die Infektionen werden jetzt unter Substanzdruck kultiviert, der dem 10-fachen IC₅₀ Wert der Substanz entspricht.

Zellkulturen, die einen cytopathischen Effekt (CPE) vergleichbar einer Virusinfektion ohne Substanzdruck aufweisen, werden weiter analysiert, d.h. die Viren
werden auf frischen Zellkulturen passagiert und weiter unter Substanzdruck kultiviert. Viren, die unter Substanzdruck weiter wachsen und einen RI (Resistenzindex)
> 5 aufweisen, werden als resistente Viren bezeichnet.

Die DNA der resistenten Viren wird isoliert und anschließend wird die Nukleotidsequenz des für das MCP kodierenden Gens (UL86) bestimmt und mit der Sequenz des Ausgangsvirus (Wildtyp-Virus der gegenüber der Substanz sensitiv ist) verglichen. Resistente Viren, die Mutationen in der für das Major Capsid Protein (UL86) resultierenden Aminosäureseqeunz aufweisen, identifizieren eine Substanz, die als UL86-Inhibitor eingesetzt werden kann.

20

25

30

15

5

10

In den meisten Screens zur Identifizierung von anti-HCMV Wirkstoffen wird der seit langem bekannte und sehr etablierte Laborstamm HCMV Towne verwendet. Nach dem erfindungsgemäßen Wirkmechanismus wirkende Substanzen sind hiermit nicht oder nur sehr schwer aufzufinden. Daher ist eine wichtige Methode zur Therapie und Prophylaxe von HCMV-Infektionen bisher völlig unberücksichtigt geblieben, welche in diesem Patent beschrieben wird. In Screens zur Identifizierung von anti-HCMV Wirkstoffen können Substanzen ausgewählt werden, welche die Replikation von HCMVTowne nicht oder nur unzureichen hemmen, aber die Replikation von HCMV Wildtyp Stämmen unterdrücken. Diese Wirkstoffe können dann zur Therapie und Prophylaxe von HCMV-Infektionen eingesetzt werden.



Bevorzugt sind

[A] Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia),

in welcher

A über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist und

- 10 A für Sauerstoff oder NR⁶ steht,
 - E für Sauerstoff, CR⁹R¹⁰ oder NR⁷ steht,
 - Y für Sauerstoff oder NR⁸ steht,

15

- D und X gleich oder verschieden sind und jeweils für Sauerstoff oder Schwefel stehen,
- G für Wasserstoff steht,

20

25

oder

G für C₆-C₁₀-Aryl steht, wobei C₆-C₁₀-Aryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, Nitro, Cyano, C₁-C₆-Alkoxy, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-

-9-



Alkoxycarbonyl, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl und C₁-C₆-Alkyl,

worin

5

10

C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl oder C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls substituiert sein können mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl und C₆-C₁₀-Aryl,

oder

G für C_6 - C_{10} -Aryl steht, wobei C_6 - C_{10} -Aryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit Phenyl,

worin

20

15

Phenyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl und C₁-C₆-Alkyl,

worin

C₁-C₆-Alkyl seinerseits gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,



oder

G für C_6 - C_{10} -Aryl steht, wobei C_6 - C_{10} -Aryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit Phenyl,

5

worin

Phenyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit C_5 - C_6 -Heteroaryl oder C_5 - C_7 -Heterocyclyl,

10

worin

15

C₅-C₆-Heteroaryl oder C₅-C₇-Heterocyclyl ihrerseits gegebenenfalls substituiert sein können mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

oder

20

G für C₆-C₁₀-Aryl steht, wobei C₆-C₁₀-Aryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit einer Gruppe der folgenden Formel

25

oder

- 11 -



G für C₅-C₁₀-Heteroaryl oder C₅-C₇-Heterocyclyl steht, wobei C₅-C₁₀-Heteroaryl oder C₅-C₇-Heterocyclyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Nitro, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

oder

10

5

G für C₃-C₁₀-Cycloalkyl steht, wobei C₃-C₁₀-Cycloalkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Nitro, Cyano, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

15

20

R¹, R², R³ und R⁴ gleich oder verschieden sind und jeweils für Wasserstoff, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, C₆-C₁₀-Aryl oder C₁-C₆-Alkyl, wobei C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono-oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono-oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, stehen,

25

und

wobei C₆-C₁₀-Aryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl und C₁-C₆-Alkyl,

9

worin

5

C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino-carbonyl,

10

oder

R¹ und R² oder R³ und R⁴ bilden zusammen mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen C₃-C₆-Cycloalkyl-Ring, wobei der C₃-C₆-Cycloalkyl-Ring gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkyl-carbonylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

20

25

15

oder

- R¹ und R³ bilden zusammen mit den Kohlenstoffatomen, an die sie gebunden sind, einen C₃-C₆-Cycloalkyl-Ring, wobei der C₃-C₆-Cycloalkyl-Ring gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,
- 30 R⁵ für Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino oder C₁-C₆-Alkyl steht, wobei C₁-C₆-Alkoxy, mono- oder

- 13 -



di-C₁-C₆-Alkylamino oder C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls substituiert sein können mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

10

5

R⁶, R⁷ und R⁸ gleich oder verschieden sind und jeweils für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, wobei C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonyl-amino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

15

R⁹ und R¹⁰ gleich oder verschieden sind und jeweils für Wasserstoff, NR¹¹R¹², OR¹³ oder C₁-C₆-Alkyl stehen, wobei C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

20

R¹¹, R¹² und R¹³ gleich oder verschieden sind und jeweils für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl stehen, wobei C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

25

sowie deren Tautomere, Stereoisomere, stereoisomere Gemische und deren pharmakologisch verträglichen Salze,

30

oder

- 14 -



[B] Verbindungen der Formel (Ib)

$$R^{5}$$
 R^{5}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{2}

5 in welcher

der Rest -NHC(D)NHR² über eine der Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist,

10 X für $-N(R^6)$ - oder eine Gruppe

$$R^1$$
 R^4
steht

D für Sauerstoff oder Schwefel steht,

R¹ für C₆-C₁₀-Aryl oder C₁-C₆-Alkyl steht, wobei Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

und

20

wobei Aryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, - 15 -



Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkoxy, Amino, C_1 - C_6 -Alkylamino, C_1 - C_6 -Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C_1 - C_6 -Alkoxycarbonyl, C_1 - C_6 -Alkylaminocarbonyl und C_1 - C_6 -Alkyl,

5

10

oder

- R¹ und R⁴ bilden zusammen mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen C₃-C₆-Cycloalkyl-Ring, wobei der Cycloalkyl-Ring gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxy-carbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,
- für C₃-C₈-Cycloalkyl oder C₆-C₁₀-Aryl steht, wobei Aryl gegebenenfalls substituert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, Nitro, Cyano, C₁-C₆-Alkoxy, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl und C₁-C₆-Alkyl,
- 20 R³ für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl steht, wobei Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu zwei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus C₁-C₆-Alkoxy, Hydroxycarbonyl und C₁-C₆-Alkoxycarbonyl,
- 25 R⁴ für C₁-C₆-Alkyl steht, wobei Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₆-C₁₀-Aryl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxy-carbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

30

oder



R⁴ für C₆-C₁₀-Aryl steht, wobei Aryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylcarbonylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl und C₁-C₆-Alkyl,

R⁵ für Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino oder C₁-C₆-Alkyl steht,

für C₆-C₁₀-Aryl, C₃-C₈-Cycloalkyl oder C₁-C₆-Alkyl steht, wobei Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu zwei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₆-C₁₀-Aryl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl und C₁-C₆-Alkoxycarbonyl,

und

wobei Cycloalkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₆-C₁₀-Aryl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl und C₁-C₆-Alkoxycarbonyl,

sowie deren Tautomere, Stereoisomere, stereoisomere Gemische und deren pharmakologisch verträglichen Salze.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (Ia) worin

A über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist und

A für NR⁶ steht,

20

15

5

10

30

- 17 -



E für NR⁷ steht,

Y für NR⁸ steht,

5

D und X für Sauerstoff stehen,

10

G für C₆-C₁₀-Aryl steht, wobei C₆-C₁₀-Aryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten, die unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, Cyano und C₁-C₆-Alkyl,

worin

15

 C_1 - C_6 -Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten von Halogen,

oder

20

G für C₅-C₆-Heteroaryl steht, wobei C₅-C₆-Heteroaryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten, die unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus Halogen und C₁-C₃-Alkyl,

oder

25

- G für C₃-C₁₀-Cycloalkyl steht, wobei C₃-C₁₀-Cycloalkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten C₁-C₆-Alkyl,
- R¹, R² und R³ gleich oder verschieden sind und jeweils für Wasserstoff oder für C₁-C₃-Alkyl stehen,





R⁴ für Wasserstoff, C₆-C₁₀-Aryl oder C₁-C₆-Alkyl steht, wobei C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten, die unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono-oder di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono-oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

und

10

5

wobei C_6 - C_{10} -Aryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten, die unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, C_1 - C_6 -Alkoxy und C_1 - C_6 -Alkyl,

wobei R¹, R², R³ und R⁴ nicht gleichzeitig Wasserstoff sind,

15

R⁵ für Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino oder C₁-C₆-Alkyl steht, wobei C₁-C₆-Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten, die unabhängig voneinander ausgewählt werden aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, mono- oder di-C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und mono- oder di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

20

30

R⁶, R⁷ und R⁸ für Wasserstoff stehen,

25 oder

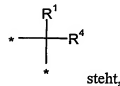
Verbindungen der allgemeinen Formel (Ib) worin

der Rest -NHC(D)NHR² über eine der Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist,

- 19 -



X für $-N(R^6)$ - oder eine Gruppe



D für Sauerstoff steht,

5

R¹ für C₁-C₆-Alkyl steht, wobei Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

10

oder

15

R¹ und R⁴ bilden zusammen mit dem Kohlenstoffatom, an das sie gebunden sind, einen C₅-C₆-Cycloalkyl-Ring, wobei der Cycloalkyl-Ring gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,

20

R² für C₆-C₁₀-Aryl steht, wobei Aryl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Halogen oder C₁-C₆-Alkyl,

25.

R³ für Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl steht, wobei Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu zwei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus C₁-C₆-Alkoxy, Hydroxycarbonyl und C₁-C₆-Alkoxycarbonyl,



- R⁴ für C₁-C₆-Alkyl steht, wobei Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, Phenyl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl und C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,
- R⁵ für Wasserstoff, Halogen, Hydroxy, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino oder C₁-C₆-Alkyl steht,
- für C₃-C₈-Cycloalkyl oder C₁-C₆-Alkyl steht, wobei Alkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu zwei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Hydroxy, C₆-C₁₀-Aryl, C₁-C₆-Alkoxy, Amino, C₁-C₆-Alkylamino, Hydroxycarbonyl und C₁-C₆-Alkoxycarbonyl,

und

5

10

15

20

wobei Cycloalkyl gegebenenfalls substituiert sein kann mit bis zu drei Substituenten unabhängig voneinander ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus C₁-C₆-Alkyl und C₁-C₆-Alkoxy.

Besonders bevorzugt sind

N-(2,4-Difluorphenyl)-N'-[3-(4,4-dimethyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydro-3-pyridazinyl)-phenyl]harnstoff





$$H_3C$$
 H_3C
 H_3C

 $\label{eq:N-2-2} N-(2,5-Difluorphenyl)-N'-[3-(4,4-dimethyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydro-3-pyridazinyl)-4-hydroxyphenyl] harnstoff$

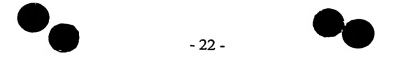
N-[4-({[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]carbonyl}amino)phenyl]acetamid

10

5

 $N-[4-(\{[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino] carbonyl\} amino) phenyl] pentanamid\\$

N-[3-({[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]carbonyl}amino)phenyl]-1-butansulfonamid



1-(3-Chlor-4-fluor-phenyl)-3-[3-(4-isopropyl-5-oxo-4,5-dihydro-1H-[1,2,4]triazol-3-yl)-phenyl] harnstoff

1-(3-Chlor-4-fluor-phenyl)-3-[3-(4-cyclohexyl-5-oxo-4,5-dihydro-1H-[1,2,4]triazol-3-yl)-phenyl] harnstoff

10

15

20

25



N-(4-Chlor-2-methylphenyl)-N'-[3-(4,4-dimethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-pyrazol-3-yl)phenyl]harnstoff

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können in Abhängigkeit von ihrer Struktur in stereoisomeren Formen (Enantiomere, Diastereomere) existieren. Die Erfindung betrifft deshalb die Enantiomeren oder Diastereomeren und ihre jeweiligen Mischungen. Aus solchen Mischungen von Enantiomeren und/oder Diastereomeren lassen sich die stereoisomer einheitlichen Bestandteile in bekannter Weise isolieren.

Die Erfindung betrifft in Abhängigkeit von der Struktur der Verbindungen auch Tautomere der Verbindungen.

Als <u>Salze</u> sind im Rahmen der Erfindung physiologisch unbedenkliche Salze der erfindungsgemäßen Verbindungen bevorzugt.

Physiologisch unbedenkliche Salze der Verbindungen (I) umfassen Säureadditionssalze von Mineralsäuren, Carbonsäuren und Sulfonsäuren, z.B. Salze der Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Ethansulfonsäure, Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Naphthalindisulfonsäure, Essigsäure, Propionsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Zitronensäure, Fumarsäure, Maleinsäure und Benzoesäure.

Physiologisch unbedenkliche Salze der Verbindungen (I) umfassen auch Salze üblicher Basen, wie beispielhaft und vorzugsweise Alkalimetallsalze (z.B. Natrium- und



Kaliumsalze), Erdalkalisalze (z.B. Calcium- und Magnesiumsalze) und Ammoniumsalze, abgeleitet von Ammoniak oder organischen Aminen mit 1 bis 16 C-Atomen, wie beispielhaft und vorzugsweise Ethylamin, Diethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Monoethanolamin, Diethanolamin, Triethanolamin, Dicyclohexylamin, Dimethylaminoethanol, Prokain, Dibenzylamin, N-Methylmorpholin, Dihydroabietylamin, Arginin, Lysin, Ethylendiamin und Methylpiperidin.

10

5

Als <u>Solvate</u> werden im Rahmen der Erfindung solche Formen der Verbindungen bezeichnet, welche in festem oder flüssigem Zustand durch Koordination mit Lösungsmittelmolekülen einen Komplex bilden. Hydrate sind eine spezielle Form der Solvate, bei denen die Koordination mit Wasser erfolgt.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung haben die Substituenten, soweit nicht anders spezifiziert, die folgende Bedeutung:

15

Alkyl per se und "Alk" und "Alkyl" in Alkoxy, Alkylamino, Alkylaminocarbonyl und Alkoxycarbonyl stehen für einen linearen oder verzweigten Alkylrest mit in der Regel 1 bis 6, vorzugsweise 1 bis 4, besonders bevorzugt 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, beispielhaft und vorzugsweise für Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, tert.-Butyl, n-Pentyl und n-Hexyl.

20

<u>Alkoxy</u> steht beispielhaft und vorzugsweise für Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Isopropoxy, tert.-Butoxy, n-Pentoxy und n-Hexoxy.

25

30

Alkylamino steht für einen Alkylaminorest mit einem oder zwei (unabhängig voneinander gewählten) Alkylsubstituenten, beispielhaft und vorzugsweise für Methylamino, Ethylamino, n-Propylamino, Isopropylamino, tert.-Butylamino, n-Pentylamino, n-Hexylamino, N.N-Dimethylamino, N.N-Diethylamino, N-Ethyl-N-methylamino, N-Methyl-N-n-propylamino, N-Isopropyl-N-n-propylamino, N-tert.-Butyl-N-methylamino, N-Ethyl-N-n-pentylamino und N-n-Hexyl-N-methylamino.



Alkylaminocarbonyl steht für einen Alkylaminocarbonylrest mit einem oder zwei (unabhängig voneinander gewählten) Alkylsubstituenten, beispielhaft und vorzugsweise für Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, n-Propylaminocarbonyl, Isopropylaminocarbonyl, tert.-Butylaminocarbonyl, n-Pentylaminocarbonyl, n-Hexylaminocarbonyl, N.N-Dimethylaminocarbonyl, N.N-Diethylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-methylaminocarbonyl, N-Methyl-N-n-propylaminocarbonyl, N-Isopropyl-N-n-propylaminocarbonyl, N-t-Butyl-N-methylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-n-pentylamino-carbonyl und N-n-Hexyl-N-methylaminocarbonyl.

10

5

<u>Alkoxycarbonyl</u> steht beispielhaft und vorzugsweise für Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n-Propoxycarbonyl, Isopropoxycarbonyl, tert.-Butoxycarbonyl, n-Pentoxycarbonyl und n-Hexoxycarbonyl.

15

<u>Cycloalkyl</u> steht für eine Cycloalkylgruppe mit in der Regel 3 bis 8, bevorzugt 5 bis 7 Kohlenstoffatomen, beispielhaft und vorzugsweise für Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl und Adamantyl.

20

<u>Aryl</u> steht für einen mono- bis tricyclischen aromatischen, carbocyclischen Rest mit in der Regel 6 bis 14 Kohlenstoffatomen; beispielhaft und vorzugsweise für Phenyl, Naphthyl und Phenanthrenyl.

25

5- bis 10-gliedriges Heteroaryl ("C₅-C₁₀-Heteroaryl") steht im Rahmen der Erfindung für 5- bis 10-gliedrige, Heteroatome enthaltende aromatische Ringe mit wenigstens einem aromatischen Ring, die 1 bis 4 Heteroatome enthalten können, die ausgewählt werden aus O, S und N. Heteroaryl kann seinerseits noch über C oder N substituiert sein. Beispielsweise seien genannt: Pyridyl, Furyl, Thienyl, Pyrrolyl, Imidazolyl, Pyrazolyl, Pyrazinyl, Pyrimidinyl, Pyridazinyl, Indolicenyl, Indolyl, Benzo[b]thienyl, Benzo[b]furyl, Indazolyl, Chinolyl, Isochinolyl, Naphthyridinyl, Chinazolinyl, etc.

30

Ein 5- bis 7-gliedriger gesättigter oder teilweise ungesättigter Heterocyclus ("C₅-C₇-Heterocyclyl") mit bis zu 3 Heteroatomen aus der Reihe S, N und/oder O steht im



Rahmen der Erfindung im allgemeinen für einen mono- oder polycyclischen, vorzugsweise mono- oder bicyclischen Heterocyclus, der eine oder mehrere Doppelbindungen enthalten kann und der über ein Ringkohlenstoffatom oder ein Ringstickstoffatom verknüpft ist. Heterocyclyl kann seinerseits noch über C oder N substituiert sein. Beispielsweise seien genannt: Tetrahydrofuryl, Pyrrolidin-2-yl, Pyrrolidin-3-yl, Pyrrolinyl, Piperidinyl, Dihydropyridinyl, Piperazinyl, Morpholinyl, Azepinyl, Diazepinyl. Bevorzugt sind Piperidinyl, Morpholinyl und Pyrrolidinyl.

Halogen steht für Fluor, Chlor, Brom und Jod, bevorzugt Fluor und Chlor.

Die Verbindungen der Formel (Ia) und (Ib) sind bekannt oder lassen sich nach den folgenden Verfahren herstellen.

Bei Verfahren

15

10

5

[A] setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (IIa),

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{3}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{5}
 \mathbb{R}^{5}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{5}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{5}
 \mathbb{R}^{5}
 \mathbb{R}^{4}
 \mathbb{R}^{5}
 \mathbb{R}^{5}

in welcher

20

A über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist und

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, A, X und Y die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

- 27 -



mit Verbindungen der allgemeinen Formel (IIIa),

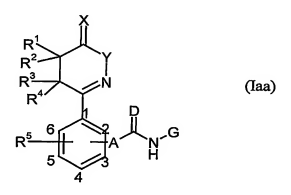
$$D=C=N-G$$
 (IIIa)

in welcher

5

D und G die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Iaa),



10

in welcher

A über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und

15

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, A, D, G, X und Y die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Halogenkohlenwasserstoffe wie

•

20

Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Ethylacetat, Aceton, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, 2-Butanon, Dimethylsulfoxid, Acetonitril oder Pyridin, als



Lösungsmittel sind bevorzugt Tetrahydrofuran oder Methylenchlorid, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Alkalicarbonate wie Cäsiumcarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat, oder Kalium-tert.-butylat, oder andere Basen wie Natriumhydrid, DBU, Triethylamin oder Diisopropylethylamin, bevorzugt Triethylamin, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck, um.

10

5

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IIa) werden im Folgenden als (IIaa), (IIba) und (IIca) dargestellt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IIIa) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

15

Bei Verfahren

[B] setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (IIa) mit Verbindungen der allgemeinen Formel (IVa),



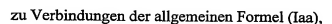
$$\bigcup_{\mathsf{L}^1} \mathsf{G} \qquad \qquad \mathsf{(IVa)}$$

in welcher

D, E und G die oben angegebene Bedeutung aufweisen, und

25

L¹ für p-Nitrophenyl oder Halogen, bevorzugt Brom oder Chlor, steht,



in welcher

A über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, A, D, E, G, X und Y die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

10

115

20

in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Ethylacetat, Aceton, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, 2-Butanon, Acetonitril oder Pyridin, als Lösungsmittel sind bevorzugt Tetrahydrofuran oder Methylenchlorid, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Alkalicarbonate wie Cäsiumcarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat, oder Kalium-tert.-butylat, oder andere Basen wie Natriumhydrid, DBU, Triethylamin oder Diisopropylethylamin, bevorzugt Triethylamin, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck, um.



Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IVa) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

5 Bei Verfahren

[C] setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (Va),

in welcher

-NCD über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und R¹, R², R³, R⁴, R⁵, D, X und Y die oben angegebene Bedeutung aufweisen, mit Verbindungen der allgemeinen Formel (VIa),

$$H-M-G$$
 (VIa)

in welcher

G die oben angegebene Bedeutung aufweist, und

M für Sauerstoff oder NR⁷ steht,



- 31 -



worin

R⁷ die oben angegebene Bedeutung aufweist,

zu Verbindungen der allgemeinen Formel (Iba),

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5

in welcher

-NH-C(D)-M-G über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, D, G, M, X und Y die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Halogenkohlenwasserstoffe wie

Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Ethylacetat, Aceton, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, 2-Butanon, Dimethylsulfoxid, Acetonitril oder Pyridin, als Lösungsmittel sind bevorzugt Tetrahydrofuran oder Methylenchlorid, gegebe-

nenfalls in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Alkalicarbonate wie

15

10

5

20



Cäsiumcarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat, oder Kalium-tert.-butylat, oder andere Basen wie Natriumhydrid, DBU, Triethylamin oder Diisopropylethylamin, bevorzugt Triethylamin, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck, um.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (VIa) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IIaa),

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5

in welcher

NH₂ über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist und

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, X und Y die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (VIIa),

20

15

5

10

in welcher





- 33 -



NO₂ über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist und

R¹, R², R³, R⁴ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

5

im Falle, wenn für X Sauerstoff steht,

zunächst mit Hydrazin, Hydroxylamin oder einer Verbindung der allgemeinen Formel (VIIIa),

10

$$H_2N-N-R^8$$
 (VIII)

in welcher

R⁸ die oben angegebene Bedeutung aufweist,

15

um und reduziert anschließend die Nitrogruppe zur Aminogruppe. Diese beiden Reaktionen können in ein oder zwei Reaktionsschritten stattfinden.

20

25

Bei einem einstufigen Verfahren wird mit Hydrazin und mit Palladium auf Kohle gleichzeitig in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Dimethylacetamid, Acetonitril oder Pyridin, als Lösungsmittel sind bevorzugt Ethanol oder iso-Propanol, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck, umgesetzt.



Bei einem zweistufigen Verfahren wird zunächst mit Hydrazin, Hydroxylamin oder einer Verbindung der allgemeinen Formel (VIIIa) in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Acetonitril oder Pyridin, als Lösungsmittel sind bevorzugt Ethanol oder iso-Propanol, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck, umgesetzt.

In der zweiten Stufe wird mit Wasserstoffdonoren, bevorzugt Hydrazin oder Wasserstoff und mit Palladium auf Kohle, oder mit Zinndichlorid in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Ethylacetat, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Acetonitril oder Pyridin, als Lösungsmittel sind bevorzugt Ethanol, iso-Propanol oder im Falle von Zinndichlorid in Dimethylformamid, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck bis 3 bar, umgesetzt.

Im Falle, wenn für X Schwefel steht,

25

5

10

15

20

wird zunächst mit Hydrazin, Hydroxylamin oder einer Verbindung der allgemeinen Formel (VIIIa) umgesetzt, dann mit Lawesson-Reagenz der Sauerstoff gegen Schwefel ausgetauscht und anschließend die Nitrogruppe zur Aminogruppe reduziert.

In der ersten Stufe wird zunächst mit Hydrazin, Hydroxylamin oder einer Verbindung der allgemeinen Formel (VIIIa) in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Ether wie



Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Acetonitril oder Pyridin, als Lösungsmittel sind bevorzugt Ethanol oder iso-Propanol, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck, umgesetzt.

10

15

5

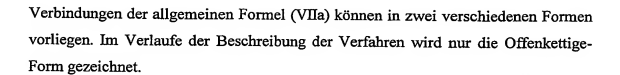
In der zweiten Stufe wird mit Lawesson-Reagenz in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Nitromethan, 1,2-Dimethoxyethan, Dimethylsulfoxid oder Pyridin, bevorzugt sind Toluol, Xylol oder Dioxan, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck, durchgeführt.

20

25

30

In der dritten Stufe wird mit Wasserstoffdonoren, bevorzugt Hydrazin oder Wasserstoff und mit Palladium auf Kohle, oder mit Zinndichlorid in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Acetonitril oder Pyridin, als Lösungsmittel sind bevorzugt Ethanol, iso-Propanol oder im Falle von Zinndichlorid in Dimethylformamid, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck bis 3 bar, umgesetzt.



$$R^{5}$$
 R^{4}
 R^{3}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IIba),

in welcher

15

NHR⁶ über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist und

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, X und Y die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (IIaa) mit Verbindungen der allgemeinen Formel (IXa),

•

- 37 -



 $L^2 - R^6$ (IXa)

in welcher

R⁶ die oben angegebene Bedeutung aufweist, und

5

L² für Halogen, bevorzugt Brom oder Iod, steht,

10

15

in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Acetonitril oder Pyridin, als Lösungsmittel sind bevorzugt Tetradydrofuran oder Diethylether, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Alkalihydroxide wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, oder Alkalicarbonate wie Cäsiumcarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat, oder Amide wie Lithium-bis-(trimethylsilyl)amid, Natriumamid, Lithiumdiisopropylamid, metallorganische Verbindungen wie Butyllithium oder Phenyllithium, oder andere Basen wie Natriumhydrid, DBU, Triethylamin oder Diisopropylethylamin, bevorzugt Diisopropylethylamin, Kalium-tert.-butylat oder DBU, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck, umgesetzt.

20

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (IXa) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.



- 38 -



Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IIca),

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5

in welcher

5

OH über die Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist und

R¹, R², R³, R⁴, R⁵, X und Y die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

10

stellt man aus Verbindungen der allgemeinen Formel (IIaa) zunächst die Diazoniumverbindungen nach den dem Fachmann bekannten Methoden her und verkocht diese anschließend zu den Phenolen (vgl. Organikum, 17. Auflage, VEB Deutscher Verlag der Wissenschaften, Berlin, S. 543).

15

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (Va) werden Verbindungen der allgemeinen Formel (IIaa)

mit Chlorameisensäuretrichlormethylester

20

25

in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Ethylacetat, Aceton,



Dimethylformamid, Dimethylacetamid, 2-Butanon, Acetonitril oder Pyridin umgesetzt. Als Lösungsmittel sind bevorzugt Tetrahydrofuran oder Dichlormethan, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise 1,8-Bis-(dimethylamino)naphthalin, DBU, Triethylamin oder Diisopropylethylamin, bevorzugt 1,8-Bis-(dimethylamino)naphthalin, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck.

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (VIIa) setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (Xa),

 R^{5} R^{4} R^{3} OH (Xa)

in welcher

5

10

15

20

R¹, R², R³, R⁴ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

mit rauchender Salpetersäure, konzentrierter Salpetersäure oder Nitriersäure bevorzugt in einem Temperaturbereich von -30°C bis 0°C bei Normaldruck, um.

Verbindungen der allgemeinen Formel (Xa) können in zwei verschiedenen Formen vorliegen. Im Verlaufe der Beschreibung der Verfahren wird nur die Offenkettige-Form gezeichnet.



Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (Xa) werden Verbindungen der allgemeinen Formel (XIa),

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{4}
 R^{3}
 R^{4}

5

in welcher

R¹, R², R³ und R⁴ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XIIa),

in welcher

15

R⁵ die oben angegebene Bedeutung aufweist,

mit Lewissäuren, bevorzugt Aluminiumtrichlorid,

20

in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Nitrobenzol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder anderen Lösungsmittel wie Ethylacetat, Aceton, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, 2-Butanon, Dimethylsulfoxid, Acetonitril oder



- 41 -



Pyridin (als Lösungsmittel ist bevorzugt 1,2-Dichlorethan) bevorzugt in einem Temperaturbereich von -20 °C bis Raumtemperatur bei Normaldruck, umgesetzt.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (XIa) und (XIIa) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Als alternativen Syntheseweg setzt man zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (Xaa), welches Verbindungen der allgemeinen Formel (Xa) sind, in denen

10

5

R² für Wasserstoff steht,

Verbindungen der allgemeinen Formel (XIIIaa),

$$R^{5}$$
 R^{4}
 R^{3}
 OR^{14}
 OR^{14}
 OR^{14}

15

in welcher



R¹, R³, R⁴ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung aufweisen, und

20

25

R¹⁴ für (C₁-C₆)-Alkyl, bevorzugt Methyl und Ethyl, steht,

mit Basen, wie beispielsweise Alkalihydroxide wie Natrium-, Lithium- oder Kalium-hydroxid, oder Alkalicarbonate wie Cäsiumcarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat, bevorzugt Natriumhydroxid, in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Halogen-kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol,



Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Dimethylsulfoxid, Acetonitril oder Pyridin, oder Gemischen von Lösungsmitteln (als Lösungsmittel sind bevorzugt Tetrahydrofuran und/oder Methanol) bevorzugt in einem Temperaturbereich von 0°C bis Raumtemperatur bei Normaldruck, um.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (Xa) können auch analog zu dem für Verfahren der Verbindungen der allgemeinen Formel (Xaa) beschriebenen Syntheseweg aus den Verbindungen der allgemeinen Formel (XIIIa) hergestellt werden.

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (XIIIaa) setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (XIVa),

$$\begin{array}{c|c}
H_3C & CH_3 \\
H_3C - Si & N \\
O & H R^1 \\
\hline
OR^{14} & (XIVa)
\end{array}$$

in welcher

R¹, R³, R⁴, R⁵ und R¹⁴ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

mit Tetrabutylammoniumfluorid

in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan,

10

15

20

25



Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Nitromethan, Ethylacetat, Aceton, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, 2-Butanon, Dimethylsulfoxid, Acetonitril oder Pyridin (als Lösungsmittel ist bevorzugt Tetrahydrofuran) bevorzugt in einem Temperaturbereich von 0°C bis Raumtemperatur bei Normaldruck um.

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (XIVa) setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (XVa),

10

5

in welcher

R⁵ die oben angegebene Bedeutung aufweist,

15 mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XVIa),

$$R^4$$
 R^3
 OR^{14}
 OR^{14}
 OR^{14}

in welcher

20 R¹, R³, R⁴ und R¹⁴ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

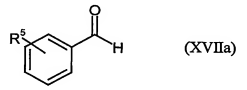
in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Ether wie Diethylether, Methyl-tert.butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Ethylbenzol, Xylol,



Toluol, Hexan, Heptan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Acetonitril oder Pyridin, oder Gemische der Lösungsmittel, als Lösungsmittel sind bevorzugt Diethylether, Tetrahydrofuran, Heptan und/oder Ethylbenzol, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Alkalihydroxide wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, oder Alkalicarbonate wie Cäsiumcarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat, oder Natrium- oder Kaliummethanolat, oder Natrium- oder Kaliumethanolat oder Kalium-tert.butylat, oder Amide wie Natriumamid, Lithium-bis-(trimethylsilyl)amid, Lithiumdiisopropylamid, oder metallorganische Verbindungen wie Butyllithium oder Phenyllithium, oder andere Basen wie Natriumhydrid, DBU, Triethylamin oder Diisopropylethylamin, bevorzugt Lithiumdiisopropylamid, bevorzugt in einem Temperaturbereich von -78°C bis Raumtemperatur bei Normaldruck, um.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (XVIa) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (XVa) setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (XVIIa),



20

5

10

15

in welcher

R⁵ die oben angegebene Bedeutung aufweist,

25 mit Trimethylsilylcyanid und Zinkiodid

gegebenenfalls in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlormethan, Tet



- 45 -



ethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Nitromethan, Ethylacetat, Aceton, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, 2-Butanon, Dimethylsulfoxid, Acetonitril oder Pyridin (als Lösungsmittel bevorzugt ist Tetrahydrofuran) bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis 100°C bei Normaldruck, um.

10

5

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (XVIIa) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (XIIIa),

15

$$R^{5} \longrightarrow R^{4} \longrightarrow R^{3} \longrightarrow R^{14}$$
 (XIIIa)

in welcher

20

R¹, R², R³, R⁴, R⁵ und R¹⁴ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (XVIIIa),

$$R^{5}$$
 R^{4}
 R^{3}
 $(XVIIIa)$

in welcher



- 46 -



R³, R⁴ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

mit Verbindungen der allgemeinen Formel (XIXa),

$$L^{3} \xrightarrow{R^{2}} OR^{14}$$
 (XIXa)

in welcher

5

15

20

25

 R^1 , R^2 und R^{14} die oben angegebene Bedeutung aufweisen, und

10 L³ für Halogen, bevorzugt Brom oder Iod, steht,

in inerten Lösungsmitteln, hierzu gehören Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Ethylbenzol, Xylol, Toluol, als Lösungsmittel sind bevorzugt Tetrahydrofuran oder Toluol, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, wie beispielsweise Amide wie Natriumamid, Lithiumhexamethyldisilazid, Kaliumhexamethyldisilazid, Lithiumdiisopropylamid, oder andere Basen wie Natriumhydrid, DBU oder Diisopropylethylamin, bevorzugt Natriumamid, Lithiumhexamethyldisilazid, Kaliumhexamethyldisilazid oder Lithiumdiisopropylamid, bevorzugt in einem Temperaturbereich von -78°C bis Raumtemperatur bei Normaldruck, um.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (XVIIIa) und (XIXa) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren (für (XVIIIa) vgl. M.R. Schneider, H. Ball, J. Med. Chem. 1986, 29, 75-79; Robl, et al., Synthesis 1991, 56; J. Org. Chem. 1996, 61, 607).



In einem alternativen Syntheseweg zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IIaaa), welches Verbindungen der allgemeinen Formel (IIaa) sind, in denen

5 R¹ und R² für Wasserstoff stehen,

setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (XXa),

in welcher

10

15

R³, R⁴, R⁵ und R¹⁴ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

mit Hydrazin um. Die Umsetzung erfolgt analog der ersten Stufe des zweistufigen Verfahrens, das zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IIaa) beschieben ist.

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (XXa), setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (XXIa),

$$R^{5}$$
 R^{4}
 R^{3}
 OR^{14}
 OR^{14}

20 in welcher

R³, R⁴, R⁵ und R¹⁴ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,



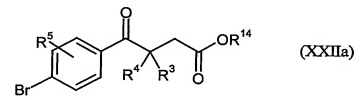
- 48 -



mit Reduktionsmitteln um. Die Umsetzung erfolgt analog der zweiten Stufe des zweistufigen Verfahrens, das zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IIaa) beschieben ist.

5

Zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (XXIa), setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (XXIIa),



in welcher

10

R³, R⁴, R⁵ und R¹⁴ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

Ċ

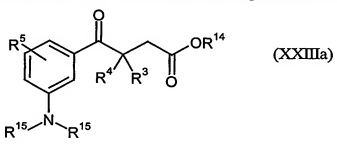
mit rauchender Salpetersäure, konzentrierter Salpetersäure oder Nitriersäure analog des Verfahrens, das zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (VIIa) beschieben ist, um.

15

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (XXIIa) lassen sich nach dem für die Verbindungen der allgemeinen Formel (XIIIa) beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

20

In einem alternativen Syntheseweg zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (XXIIIa),



- 49 -



in welcher

R³, R⁴, R⁵ und R¹⁴ die oben angegebene Bedeutung aufweisen,

5 und

R¹⁵ für Allyl oder Benzyl steht,

im Falle von Benzyl mit Reduktionsmitteln um. Die Umsetzung erfolgt analog der zweiten Stufe des zweistufigen Verfahrens, das zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (IIaa) beschieben ist.

Im Falle von Allyl wird ein Verfahren mit Tetrakistriphenylphosphinpalladium und N,N-Dimethylbarbitursäure verwendet, vergl. F. Garro-Helion, A. Merzouk, F. Guibe, J. Org. Chem. 1993, 58, 6109-6113.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (XXIIIa) lassen sich nach dem für die Verbindungen der allgemeinen Formel (XIIIa) beschreibenen Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Die oben beschriebenen Verfahren können durch die folgenden Formelschemata beispielhaft erläutert werden:

20

10



Schema 1:



- 51 -



Schema 3:

•

- 52 -



Schema 4:

Diphosgen

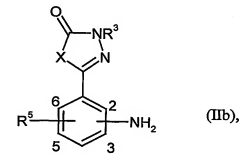
1,8-Bis-(dimethylamino)naphthalin

$$CH_2CI_2$$
 $0 \, ^{\circ}C \rightarrow RT$
 NH_2
 NH_2

Bei Verfahren

5

[D] setzt man Verbindungen der allgemeinen Formel (IIb),



in welcher

10

NH₂ über eine der Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und

X, R³ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung haben,

10

15

20



- 53 -



mit Verbindungen der Formel (IIIb)

DCN-R² (IIIb),

5 in welcher R² und D die oben angegebene Bedeutung haben, umgesetzt werden.

Die Umsetzung erfolgt in inerten Lösungsmitteln, gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck.

Inerte Lösungsmittel sind beispielsweise Halogenkohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Trichlormethan, Tetrachlormethan, Trichlorethan, Tetrachlorethan, 1,2-Dichlorethan oder Trichlorethylen, Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Ethylacetat, Aceton, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, 2-Butanon, Dimethylsulfoxid, Acetonitril oder Pyridin, bevorzugt sind Tetrahydrofuran oder Methylenchlorid.

- Basen sind beispielsweise Alkalicarbonate wie Cäsiumcarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat, oder Kalium-tert.-butylat, oder andere Basen wie Natriumhydrid, DBU, Triethylamin oder Diisopropylethylamin, bevorzugt sind Diisopropylethylamin und Triethylamin.
- Die Verbindungen der Formel (IIIb) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Die Verbindungen der Formel (IIab), welche Verbindungen der Formel (IIb) darstellen, worin X für



- 54 -



steht, können hergestellt werden, indem Verbindungen der Formel (IVb)

5

in welcher

NO₂ über eine der Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und

10 R¹, R³, R⁴ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung haben,

reduziert werden, z.B. mit Zinn(II)-chlorid oder Wasserstoff mit Palladium auf Kohle.

15

Die Umsetzung erfolgt in inerten Lösungsmitteln, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck bis 3 bar.

20

Inerte Lösungsmittel sind beispielsweise Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Di-



methylformamid, Dimethylacetamid, Acetonitril oder Pyridin, bevorzugt sind Ethanol, iso-Propanol oder im Falle von Zinndichlorid in Dimethylformamid.

Die Verbindungen der Formel (IVb) können hergestellt werden, indem Verbindungen der Formel (Vb)

$$CH_3O$$
 O R^1 R^4 NO_2 (Vb) ,

in welcher

10

15

5

NO₂ über eine der Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und

R¹, R⁴ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Hydrazin oder einer Verbindung der allgemeinen Formel (VIb),

$$H_2N-N-R^3$$
 (VIb)

in welcher

20 R³ die oben angegebene Bedeutung aufweist, umgesetzt werden.

Die Umsetzung erfolgt in inerten Lösungsmitteln, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck.



Inerte Lösungsmittel sind beispielsweise Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butyl-ether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, iso-Propanol, n-Butanol oder tert.-Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Acetonitril oder Pyridin, bevorzugt sind Ethanol oder iso-Propanol.

Die Verbindungen der Formel (VIb) sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren aus den entsprechenden Edukten synthetisieren.

Die Verbindungen der Formel (Vb) können hergestellt werden, indem Verbindungen der Formel (VIIb)

$$\begin{array}{c|c}
CI \\
R^{5} & 2 \\
\hline
 & NO_{2}
\end{array}$$
(VIIb),

15

5

10

in welcher

NO₂ über eine der Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und

20

R⁵ die oben angegebene Bedeutung hat,

mit Verbindungen der Formel (VIIIb)

$$R^{1}$$
 OCH₃ (VIIIb), OSi (CH₃)₃



- 57 -



worin R1 und R4 die oben angegebene Bedeutung haben,

in Gegenwart von Bortrifluoretherat umgesetzt werden.

Die Umsetzung erfolgt in inerten Lösungsmitteln, bevorzugt in einem Temperaturbereich von Raumtemperatur bis zum Rückfluss der Lösungsmittel bei Normaldruck.

Inerte Lösungsmittel sind beispielsweise Ether wie Diethylether, Methyl-tert.-butylether, 1,2-Dimethoxyethan, Dioxan, Tetrahydrofuran, Glykoldimethylether oder Diethylenglykoldimethylether, Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Xylol, Toluol, Hexan, Cyclohexan oder Erdölfraktionen, oder andere Lösungsmittel wie Dimethylacetamid, Acetonitril oder Pyridin, bevorzugt ist Diethylether.

Die Verbindungen der Formel (VIIb) sind bekannt oder können analog bekannten Verfahren hergestellt werden.

Die Verbindungen der Formel (VIIIb) sind bekannt oder können analog C. Ainsworth, F. Chen, Y.-N. Kuo, *J. Organomet. Chem.* 1972, 46, 59-71 hergestellt werden.

Die Verbindungen der Formel (IIbb), welche für Verbindungen der Formel (IIb) stehen, worin X für NR⁶ steht, können hergestellt werden, indem Verbindungen der Formel (IXb)

10

15



NHC(O)CH₃ über eine der Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und

5 R³, R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

in Wasser in Gegenwart einer Base, bevorzugt bei 60°C bis zum Rückfluss des Wassers bei Normaldruck umgesetzt werden.

- Basen sind beispielsweise Alkalihydroxide wie Natrium-, Lithium- oder Kalium-hydroxid, Alkalicarbonate wie Cäsiumcarbonat, Natrium- oder Kaliumcarbonat, bevorzugt ist Natriumhydroxid.
- Die Verbindungen der Formel (IXb) können hergestellt werden, indem Verbindungen der Formel (Xb)

in welcher

20

NHC(O)CH₃ über eine der Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und

R³ und R⁵ die oben angegebene Bedeutung haben,

25

mit Verbindungen der Formel (XIb)



- 59 -



OCN-R⁶ (XIb),

in welcher R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

nach dem für die Herstellung der Verbindungen der Formel (Ib) beschriebenen Verfahren umsetzt.

Die Verbindungen der Formel (XIb) sind bekannt oder können analog bekannten Verfahren hergestellt werden.

Die Verbindungen der Formel (Xb) können hergestellt werden, indem Verbindungen der Formel (XIIb)

15

10

in welcher

NHC(O)CH₃ über eine der Positionen 2, 3, 5 oder 6 an den Aromaten gebunden ist, und

20

R⁵ die oben angegebene Bedeutung hat,

mit Verbindungen der Formel (XIIIb)



in welcher R3 die oben angegebene Bedeutung hat,

in einer reduktiven Aminierung nach dem Fachmann für reduktive Aminierungen bekannten Verfahren umgesetzt werden.

5

Die Verbindungen der Formeln (XIIb) und (XIIIb) sind bekannt oder können analog bekannten Verfahren hergestellt werden.

10

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen kann durch die folgenden Syntheseschemata 5-12 verdeutlicht werden.

Syntheseschemata:

Schema 5:

$$R^{5}$$
 $H_{3}C$
 $O-CH_{3}$
 $H_{3}C$
 $O-Si-CH_{3}$
 CH_{3}
 $CH_{$



- 61 -



Schema 6:

5

10

Schema 7: Alkylierungen der Pyrazolone

$$N-N$$
 $N-N$
 $N-N$

Schema 8: Reaktionen zum Anilin



- 62 -



 $R^1 = H, CH_2COOEt$

Schema 9: Harnstoffsynthesen

5

$$R^5$$
 H_3C
 CH_3
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5
 R^5

Schema 10: Synthese der Hydrazincarboxamide



- 63 -



Schema 11: Synthese der 3-Aminotriazolone

Schema 12: Harnstoffsynthesen

Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeigen ein nicht vorher-sehbares, wertvolles pharmakologisches und pharmakokinetisches Wirkspektrum.

Sie eignen sich daher zur Verwendung als Arzneimittel zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten bei Menschen und Tieren.

Sie zeichnen sich als UL86-Inhibitoren aus.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können aufgrund ihrer pharmakologischen Eigenschaften allein oder in Kombination mit anderen Wirkstoffen zur Behandlung

15

10



- 64 -



und/oder Prävention von Herpesinfektionen, insbesondere von Infektionen mit dem humanen Cytomegalievirus (HCMV) eingesetzt werden.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Arzneimittel, die mindestens eine erfindungsgemäße Verbindung, vorzugsweise zusammen mit einem oder mehreren pharmakologisch unbedenklichen Hilfs- oder Trägerstoffen enthalten, sowie deren Verwendung zu den zuvor genannten Zwecken.

Der Wirkstoff kann systemisch und/oder lokal wirken. Zu diesem Zweck kann er auf geeignete Weise appliziert werden, wie z.B. oral, parenteral, pulmonal, nasal, sublingual, lingual, buccal, rectal, transdermal, conjunctival, otisch oder als Implantat.

Für diese Applikationswege kann der Wirkstoff in geeigneten Applikationsformen verabreicht werden.

Für die orale Applikation eignen sich bekannte, den Wirkstoff schnell und/oder modifiziert abgebende Applikationsformen, wie z.B. Tabletten (nicht überzogene sowie überzogene Tabletten, z.B. mit magensaftresistenten Überzüge versehene Tabletten oder Filmtabletten), Kapseln, Dragees, Granulate, Pellets, Pulver, Emulsionen, Suspensionen, Lösungen und Aerosole.

Die parenterale Applikation kann unter Umgehung eines Resorptionsschrittes geschehen (intravenös, intraarteriell, intrakardial, intraspinal oder intralumbal) oder unter Einschaltung einer Resorption (intramuskulär, subcutan, intracutan, percutan, oder intraperitoneal). Für die parenterale Applikation eignen sich als Applikationsformen u.a. Injektions- und Infusionszubereitungen in Form von Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Lyophilisaten und sterilen Pulvern.

Für die sonstigen Applikationswege eignen sich z.B. Inhalationsarzneiformen (u.a. Pulverinhalatoren, Nebulizer), Nasentropfen / -lösungen, Sprays; lingual, sublingual oder buccal zu applizierende Tabletten oder Kapseln, Suppositorien, Ohren- und

15

5

10

20

25

5

10

15

20

25

30

- 65 -



Augen-präparationen, Vaginalkapseln, wässrige Suspensionen (Lotionen, Schüttelmixturen), lipophile Suspensionen, Salben, Cremes, Milch, Pasten, Streupuder oder Implantate.

Die Wirkstoffe können in an sich bekannter Weise in die angeführten Applikationsformen überführt werden. Dies geschieht unter Verwendung inerter nichttoxischer, pharmazeutisch geeigneter Hilfsstoffe. Hierzu zählen u.a. Trägerstoffe (z.B. mikrokristalline Cellulose), Lösungsmittel (z.B. flüssige Polyethylenglycole), Emulgatoren (z.B. Natriumdodecylsulfat), Dispergiermittel (z.B. Polyvinylpyrrolidon), synthetische und natürliche Biopolymere (z.B. Albumin), Stabilisatoren (z.B. Antioxidantien wie Ascorbinsäure), Farbstoffe (z.B. anorganische Pigmente wie Eisenoxide) oder Geschmacks- und / oder Geruchskorrigentien.

Im Allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei parenteraler Applikation Mengen von etwa 0.001 bis 10 mg/kg, vorzugsweise etwa 0.01 bis 5 mg/kg Körpergewicht zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen. Bei oraler Applikation beträgt die Menge etwa 0.01 bis 25 mg/kg, vorzugsweise etwa 0.1 bis 10 mg/kg Körpergewicht.

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit von Körpergewicht, Applikationsweg, individuellem Verhalten gegenüber dem Wirkstoff, Art der Zubereitung und Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Applikation erfolgt. So kann es in einigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muss. Im Falle der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehreren Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

Die Prozentangaben in den folgenden Tests und Beispielen sind, sofern nicht anders angegeben, Gewichtsprozente; Teile sind Gewichtsteile. Lösungsmittelverhältnisse,



- 66 -



Verdünnungsverhältnisse und Konzentrationsangaben von flüssig/flüssig-Lösungen beziehen sich jeweils auf das Volumen.

A. Beispiele

5

Boc Butoxycarbonyl

DC Dünnschichtchromatographie

DCI direkte chemische Ionisation (bei MS)

DCM Dichlormethan

DIEA N,N-Diisopropylethylamin

DMSO Dimethylsulfoxid

DMF Dimethylformamid

d. Th. der Theorie

EE Ethylacetat (Essigsäureethylester)

ESI Elektrospray-Ionisation (bei MS)

Fp. Schmelzpunkt

h Stunde

HPLC Hochdruck-, Hochleistungsflüssigchromatographie

LC-MS Flüssigchromatographie-gekoppelte Massenspektroskopie

MS Massenspektroskopie

moi Multiplicity of infection

NMR Kernresonanzspektroskopie

RP-HPLC Reverse Phase HPLC

RT Raumtemperatur

R_f Retentionsindex (bei DC)

Retentionszeit (bei HPLC)

SI Selektivitätsindex

THF Tetrahydrofuran



- 67 -



HPLC- und LCMS-Methoden:

Methode 1 (LCMS): Instrument: Micromass Quattro LCZ, HP1100; Säule: Symmetry C18, 50 mm x 2.1 mm, 3.5 μ m; Eluent A: Acetonitril + 0.1% Ameisensäure, Eluent B: Wasser + 0.1% Ameisensäure; Gradient: 0.0min 10%A \rightarrow 4.0min 90%A \rightarrow 6.0min 90%A; Ofen: 40°C; Fluss: 0.5ml/min; UV-Detektion: 208-400 nm.

Methode 2 (HPLC): Instrument: Finnigan MAT 900S, TSP: P4000,AS3000, UV3000HR; Säule: Symmetry C 18, 150 mm x 2.1 mm, 5.0 μm; Eluent C: Wasser, Eluent B: Wasser + 0.3g 35%ige Salzsäure, Eluent A: Acetonitril; Gradient: 0.0min 2%A → 2.5min 95%A → 5min 95%A; Ofen: 70 °C; Fluss: 1.2ml/min; UV-Detektion: 210 nm.

Methode 3: Säule: Kromasil C18 60*2, L-R Temperatur: 30°C, Fluß = 0.75 mlmin⁻¹, Eluent: A = 0.005 M HClO₄, B = Acetonitril, Gradient: \rightarrow 0.5 min 98 %A \rightarrow 4.5 min 10 %A \rightarrow 6.5 min 10 %A

Ausgangsverbindungen

20

5

10

15

Allgemeine Arbeitsvorschrift [A]:

Synthese von TMS-Cyanhydrinen

Unter einer Argonatmosphäre werden in einem ausgeheizten 100 ml Dreihalskolben 55 mmol Trimethylsilylcyanid mit einer Spatelspitze wasserfreiem Zinkiodid versetzt. Bei RT werden 50 mmol der flüssigen Aldehyde langsam (exotherme Reaktion) zugetropft (feste Aldehyde werden bei 60°C als Feststoff portionsweise zugegeben). Die erhaltene braune Reaktionsmischung wird für 7-8 Stunden auf 95°C erwärmt. Danach wird das Produkt im Hochvakuum mit Hilfe eines Kugelrohrofens



- 68 -



destilliert. Die dabei erhaltenen farblosen oder leicht gelben Flüssigkeiten werden ohne weitere Reinigung für die nächsten Umsetzungen verwendet.

Nach dieser Vorschrift wird folgende Verbindung hergestellt:

5

Beispiel 1A

Phenyl[(trimethylsilyl)oxy]acetonitril

10

Ausgehend von 5.63 g (55 mmol) Trimethylsilylcyanid werden mit 5.31 g (50 mmol) Benzaldehyd 8.80 g (86% d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 3): $R_t = 3.38 \text{ min}$

MS (DCI): $m/z = 223 (M+NH_4)^+$

15

Allgemeine Arbeitsvorschrift [B]:

20

25

Umsetzung von TMS-Cyanhydrinen mit 3-Methyl-2-butensäuremethylester

1 eq. des entsprechenden TMS-Cyanhydrins wird in einem ausgeheizten 250 ml Dreihalskolben unter Argon in absolutem Diethylether gelöst und die erhaltene Lösung auf –78°C abgekühlt. Dazu werden 1.05 eq. 2 M LDA-Lösung in THF/Heptan/Ethylbenzol innerhalb von 30 min zugetropft. Man lässt noch 30 min bei dieser Temperatur rühren bevor 1 eq. 3-Methyl-2-butensäuremethylester, gelöst in wenig absolutem Diethylether, zugetropft wird. Innerhalb von 5 Stunden lässt man auf 0°C bis 10°C erwärmen. Daraufhin wird gesättigte Ammoniumchloridlösung zugegeben und 10 min gerührt. Die Phasen werden getrennt und die etherische Phase noch 2x mit gesättigter Ammoniumchloridlösung gewaschen. Nach Trocknung über

Magnesiumsulfat und Filtration wird das Lösungsmittel am Rotationsverdampfer ent-



- 69 -



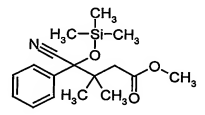
fernt und man erhält das Produkt, das ohne weitere Reinigung für den nächsten Syntheseschritt eingesetzt wird.

Nach dieser Vorschrift wird folgende Verbindung hergestellt:

5

Beispiel 2A

4-Cyano-3,3-dimethyl-4-phenyl-4-[(trimethylsilyl)oxy]butansäuremethylester



Ausgehend von 8.80 g (43 mmol) Phenyl[(trimethylsilyl)oxy]acetonitril werden, nach Deprotonierung mit 22.5 ml 2 M LDA-Lösung, mit 5.04 g (43 mmol) 3-Methyl-2-buten-säuremethylester 13.69 g (67% d. Th.) der Titelverbindung als Rohprodukt erhalten.

HPLC (Methode 3): $R_t = 5.53 \text{ min}$

15 MS (DCI): $m/z = 337 (M+NH_4)^+$



Allgemeine Arbeitsvorschrift [C]:

Desilylierung mit Hilfe von TBAF

20

25

1 eq. der Butansäuremethylesterderivate wird unter einer Argonatmosphäre in absolutem THF (0.25 M) gelöst und auf 0°C abgekühlt. Bei dieser Temperatur werden 1.1 eq. einer 1 M TBAF-Lösung in THF langsam zugetropft. Man lässt noch 3 Stunden rühren, gibt dann Wasser zu und extrahiert 3x mit Dichlormethan. Nach Trocknung über Magnesiumsulfat, Filtration und Entfernung des Lösungsmittels



- 70 -



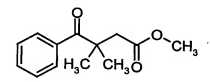
wird säulenchromatographisch (Kieselgel: Laufmittel Cyclohexan/Ethylacetat = 85:15) oder mittels Kugelrohrdestillation gereinigt.

Nach dieser Vorschrift wird folgende Verbindung hergestellt:

5

Beispiel 3A

3,3-Dimethyl-4-oxo-4-phenylbutansäuremethylester



10

15

Ausgehend von 13.44 g (42 mmol) 4-Cyano-3,3-dimethyl-4-phenyl-4-[(trimethyl-silyl)oxy]butansäuremethylester werden mit 46.3 ml (46.3 mmol) einer 1 M TBAF-Lösung 6.54 g (62 % d. Th.) der Titelverbindung als Rohprodukt erhalten.

HPLC (Methode 3): $R_t = 4.25 \text{ min}$

MS (DCI): $m/z = 238 (M+NH_4)^+$

Alternative Synthesemethode:

20

25

48.4 ml (24.20 mmol; 0.5 M Lösung in Toluol) Kaliumhexamethyldisilazid werden in 30 ml Tetrahydrofuran gelöst und bei –78°C mit 3.26 g (22 mmol) Isobutyrophenon in 10 ml Tetrahydrofuran versetzt. Nach 2 Stunden werden 4.04 g (26.40 mmol) Bromessigsäuremethylester dazugegeben. Nach weiteren 2 Stunden wird mit 50 ml 1N Salzsäure versetzt. Anschließend wird mit Essigsäureethylester extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser und gesättigter Natriumchlorid-Lösung gewaschen, mit Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel entfernt. Nach präparativer Normal-Phasen-HPLC (Säule: Kieselgel, Fluß: 150ml/min, Eluent: iso-Hexan/Essigsäureethylester = 9:1) erhält man die Zielverbindung in einer Ausbeute von 26 %.

HPLC (Methode 3) $R_t = 4.60 \text{ min}$

MS (DCI/NH₃): $m/z = 238 (M+NH₄)^+$



- 71 -



Allgemeine Arbeitsvorschrift [D]:

Esterverseifung

5

Der zu verseifende Ester wird in einem THF/Methanol-Gemisch (1:1) gelöst und die Lösung auf 0°C abgekühlt. Bei dieser Temperatur werden 2 eq. 1 N Natronlauge langsam zugetropft. Nach beendeter Reaktion (Reaktionskontrolle mittels DC) werden jeweils gleiche Anteile einer 1N Natronlauge und Dichlormethan zugegeben. Die organische Phase wird zweimal mit 1 N Natronlauge extrahiert. Anschliessend werden die vereinigten wässrigen Phasen mit konzentrierter Salzsäure angesäuert und das Produkt dreimal mit Dichlormethan extrahiert. Nach Trocknung über Natriumsulfat, Filtration und Verdampfen des Lösungsmittels wird das Produkt erhalten und ohne weitere Aufreinigung für den nächsten Syntheseschritt verwendet.

15

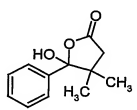
10

Nach dieser Vorschrift wird folgende Verbindung hergestellt:

Beispiel 4A

5-Hydroxy-4,4-dimethyl-5-phenyldihydro-2(3H)-furanon

20



Ausgehend von 6.52 g (29.6 mmol) 3,3-Dimethyl-4-oxo-4-phenylbutansäuremethylester werden 5.20 g (83% d. Th.) Produkt erhalten.

25 HPLC (Methode 3): $R_t = 3.88 \text{ min}$

MS (DCI): $m/z = 224 (M+NH_4)^+$



Beispiel 5A

5

10

15

20

5-Hydroxy-4,4-dimethyl-5-(3-nitrophenyl)dihydro-2(3*H*)-furanon und 5-Hydroxy-4,4-dimethyl-5-(4-nitrophenyl)dihydro-2(3*H*)-furanon

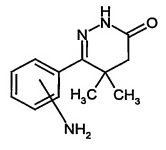
Rauchende Salpetersäure (12 ml) wird in einem Kolben unter Argon auf -15°C abgekühlt. Bei dieser Temperatur werden 5 g (24.5 mmol) 5-Hydroxy-4,4-dimethyl-5-phenyldihydro-2(3*H*)-furanon als Feststoff portionsweise zugegeben. Es wird noch eine halbe Stunde bei -15°C nachgerührt, dann auf Eis gegossen und dreimal mit Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden über Magnesiumsulfat getrocknet. Reinigung erfolgt mittels Säulenchromatographie (Dichlormethan-Methanol 97:3). Es werden 6.23 g eines Produktgemisches der Titelverbindungen als

HPLC (Methode 3): $R_t = 4.06 \text{ min}$ MS (DCI): $m/z = 269 \text{ (M+NH₄)}^+$

Rohprodukt erhalten.

Beispiel 6A

6-(3-Aminophenyl)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-3(2*H*)-pyridazinon und 6-(4-Aminophenyl)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-3(2*H*)-pyridazinon



5

10

15



2.98 g (11.9 mmol) eines Gemisches aus 5-Hydroxy-4,4-dimethyl-5-(3-nitrophenyl)dihydro-2(3H)-furanon und 5-Hydroxy-4,4-dimethyl-5-(4-nitrophenyl)dihydro-2-(3H)-furanon werden in 40 ml Ethanol bei RT gelöst und mit 8.91 g (178 mmol) Hydrazinmonohydrat versetzt. Daraufhin werden 300 mg Palladium/Kohle (10 Gew.-%) zugegeben und die Reaktionsmischung 20 Stunden zum Rückfluss erhitzt. Anschliessend wird heiss über Celite filtriert, mit heissem Ethanol nachgewaschen und zur Trockene eingeengt. Aus Ethanol wird kristallisiert. Man erhält 1.09 g (34 % d. Th.) eines Produktgemisches mit 80 % meta- und 20 % para-Produkt. Erneute Kristallisation aus der Mutterlauge ergibt 1.03 g (30 % d. Th.) eines Produktgemisches mit 74 % para- und 26 % meta-Produkt. Die beiden Fraktionen werden vereinigt und an einer präparativen HPLC (Methode 12) in das para- und meta-Produkt getrennt.

HPLC (Methode 3): $R_t = 2.53 \text{ min (para)}$, bzw. 2.83 min (meta)

MS (EI): $m/z = 217 (M)^{+}$

Beispiel 7A

4-(2-Cyano-5-nitrophenyl)-3,3-dimethyl-4-oxobutansäure

Die Herstellung von 4-(2-Cyano-5-nitrophenyl)-3,3-dimethyl-4-oxobutansäure erfolgt aus 4-(2-Fluor-5-nitrophenyl)-3,3-dimethyl-4-oxobutansäure in Anlehnung an die Literatur *Heterocycles* **1987**, *26*, 1227 und *Synth. Commun.* **1985**, *15*, 479.



- 74 -



Beispiel 8A

6-(2-Hydroxy-5-nitrophenyl)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-3(2H)-pyridazinon

In 400 ml Ethanol werden 26.00 g (94.12 mmol) 4-(2-Cyano-5-nitrophenyl)-3,3-dimethyl-4-oxobutansäure gelöst und unter Rückfluß 47.12 g (941.19 mmol) Hydrazinhydrat zugetropft. Es wird 5 h in der Siedehitze gerührt und anschließend die Lösung bis auf 100 ml eingeengt. Der Rückstand wird mit Wasser versetzt und das Volumen auf 200 ml eingeengt. Anschließend werden die Kristalle abgesaugt und mit Wasser und Diethylether gewaschen. Nach Trocknen im Vakuum werden 20.03 g (81 % d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 3): $R_t = 3.50 \text{ min}$

MS (DCI/NH₃): $m/z = 281 (M+NH₄)^+$.

Beispiel 9A

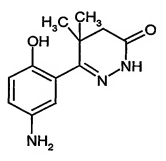
5

10

15

20

6-(5-Amino-2-hydroxyphenyl)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-3(2H)-pyridazinon



In 150 ml Ethanol werden 3.00 g (11.40 mmol) 6-(2-Hydroxy-5-nitrophenyl)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-3(2H)-pyridazinon gelöst und mit 0.30 g Palladium/Kohle (10 %) versetzt. In der Siedehitze werden 5.70 g (113.96 mmol) Hydrazinhydrat zugetropft. Nach 18 h Rühren unter Rückfluß wird das Lösungsmittel entfernt und



- 75 -



der ölige Rückstand aus Diethylether kristallisiert. Es wird mit Wasser verrührt und die Kristalle abgesaugt. Nach Waschen mit Diethylether wird im Vakuum getrocknet. Es werden 1.84 g (69 % d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 3): $R_t = 2.30 \text{ min}$

5 MS (ESI pos): $m/z = 234 (M+H)^{+}$.

Beispiel 10A

tert-Butyl 4-({[(3-chlor-4-fluorphenyl)amino]carbonyl}amino)phenylcarbamat

10

Zu einer mit Argon überschichteten, Suspension von 2.70 g (12.96 mmol) 4-(tert-Butoxycarbonyl-amino)anilin in 50ml Dichlormethan werden bei RT 2.34 g (13.61 mmol) 3-Chlor-4-fluorphenylisocyanat zugegeben. Es fällt sofort ein Niederschlag aus. Nachträglich werden noch 20 ml Dichlormethan zugegeben.

Nach einer Rührzeit von 30 min (DC1 Cyclohexan/Ethylacetat 1:1) wird der Niederschlag abgesaugt und mit Pentan gewaschen (DC2 Cyclohexan/Ethylacetat 1:1). Das Produkt wird bei 50 °C am Rotationsverdampfer vorgetrocknet, bevor es im Hochvakuum getrocknet wird.

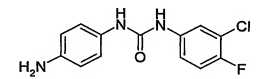
Man erhält 4.5g (90% d. Th.) Produkt.

20 R_f-Wert (Cyclohexan/Ethylacetat 1:1): 0.42 HPLC (Methode 1): R_t = 4.43 min

Beispiel 11A

N-(4-Aminophenyl)-N'-(3-chlor-4-fluorphenyl)harnstoff

25





- 76 -



Eine Suspension von 4.53 g (11.93 mmol) Beispiel 10A in 50 ml 4N Chlor-wasserstoff/Dioxan wird 2h unter Argon bei RT gerührt (DC1 Dichlormethan/-Methanol 100:5). Der entstehende Niederschlag wird abgesaugt, mit Dioxan und Diethylether gewaschen (DC2 Dichlormethan/Methanol/Ammoniak 9:1:0.1). Das Produkt wird bei 50 °C vorgetrocknet, bevor es im Hochvakuum getrocknet wird. Man erhält 3.5g (quant.) Produkt.

 R_{f} -Wert (Dichlormethan/Methanol/Ammoniak 9:1:0.1): 0.59

HPLC (Methode 1): $R_t = 2.56min$

10

5

Beispiel 12A

tert-Butyl 3-({[(3-chlor-4-fluorphenyl)amino]carbonyl}amino)phenylcarbamat

15

Zu einer Lösung von 3.00 g (14.41 mmol) 3-(tert-Butoxycarbonyl-amino)anilin in 50 ml Dichlormethan wird 2.59 g (15.13 mmol) 3-Chlor-4-fluorphenylisocyanat zugegeben. Es fällt nach wenigen Minuten ein Niederschlag aus. Es wird noch 2h bei RT gerührt (DC1 Cyclohexan/Ethylacetat 1:1).

20

Der Niederschlag wird abgesaugt, mit Dichlormethan und Diisopropylether gewaschen (DC2 Cyclohexan/Ethylacetat 1:1) und im Hochvakuum getrocknet.

R_f-Wert (Cyclohexan/Ethylacetat 1:1): 0.63

HPLC (Methode 2): $R_t = 2.95 min$

Beispiel 13A

N-(3-Aminophenyl)-N'-(3-chlor-4-fluorphenyl)harnstoff



- 77 -



Eine Suspension von 5.00 g (13.16 mmol) Beispiel 12A in 100ml 4N Chlor-wasserstoff/Dioxan wird 17h bei RT gerührt (DC1 Dichlormethan/Methanol 100:5). Der Feststoff wird abgesaugt, mit Dioxan und Diethylether gewaschen (DC2

Dichlormethan/Methanol 100:5) und im Hochvakuum 2 Tage getrocknet.

Man erhält 4.6g (quant.) Produkt.

R_f-Wert (Dichlormethan/Methanol 100:5): 0.14

HPLC (Methode 1): $R_t = 3.01min$

10

5

Allgemeine Arbeitsvorschrift [E]:

Synthese von β -Ketoestern (analog Vorschrift von M. H. Stefaniak, F. Tinardon, J. D. Wallis, Synlett 1997, 677-678).

15

20

Unter einer Argonatmosphäre werden in einem ausgeheizten 500 ml Dreihalskolben 1 Äquivalent des entsprechend substituierten 3-Nitrobenzoesäurechlorids in absolutem Diethylether (0.25 M Lösung) gelöst und mit 1 Äquivalent 1-Methoxy-2-methyl-1-trimethylsiloxypropen (C. Ainsworth, F. Chen, Y.-N. Kuo, J. Organomet. Chem. 1972, 46, 59-71) versetzt. Nach Zugabe von einem Äquivalent (gegebenenfalls 3 Äquivalenten) Bortrifluorid-Diethylether-Komplex wird 24 Stunden zum Rückfluss erhitzt. Nach Erkalten der Reaktionsmischung wird jeweils einmal mit 1N Natronlauge, Wasser und gesättigter Kochsalzlösung gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet. Nach Filtration und Entfernung des Lösungsmittels erfolgt säulenchromatographische Reinigung des Rohproduktes (Kieselgel: Cyclohexan-Essigsäureethylester 9:1).

25

Beispiel 14A

2,2-Dimethyl-3-(3-nitrophenyl)-3-oxopropansäuremethylester

5

15

20

- 78 -



Ausgehend von 10 g (53.9 mmol) 3-Nitrobenzoesäurechlorid werden mit 9.40 g (53.9 mmol) 1-Methoxy-2-methyl-1-trimethylsiloxypropen und 7.65 g (53.9 mmol) Bortrifluorid-Diethylether-Komplex 4.93 g (25 % d. Th) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 3): $R_t = 4.49 \text{ min}$

MS (DCI): $m/z = 269 (M+NH_4)^+$

10 <u>Allgemeine Arbeitsvorschrift [F]: Pyrazolonsynthesen</u>

1 Äquivalent des β-Ketoesters wird zusammen mit 5 Äquivalenten Hydrazinhydrat in Ethanol (0.23 M Lösung) für 4 Stunden zum Rückfluss erhitzt. Dabei fällt das Reaktionsprodukt entweder aus der Reaktionsmischung aus oder wird nach Entfernung eines Teils des Lösungsmittels mit Wasser und Cyclohexan ausgefällt. Der Niederschlag wird abgesaugt, mit Diethylether gewaschen und dann im Vakuum getrocknet.

Beispiel 15A

4,4-Dimethyl-5-(3-nitrophenyl)-2,4-dihydro-3H-pyrazol-3-on



- 79 -



Ausgehend von 8.53 g (34 mmol) 2,2-Dimethyl-3-(3-nitrophenyl)-3-oxopropansäure-methylester werden mit 8.50 g (170 mmol) Hydrazinhydrat 6.63 g (83 % d. Th.) Produkt erhalten.

Fp.: 164.6°C

5

10

15

20

25

HPLC (Methode 3): $R_t = 3.99 \text{ min}$

MS (DCI): $m/z = 251 (M+NH_4)^+$

Allgemeine Arbeitsvorschrift [G]: Katalytische Hydrierung der Nitrogruppe am Aromaten

20 mmol der zu hydrierenden Substanz werden in 100 ml entgastem Methanol gelöst und dann unter Argon mit 250 mg Palladium auf Aktivkohle versetzt. Unter einer Wasserstoffatmosphäre (Normaldruck) wird so lange hydriert bis DC-Kontrolle vollständigen Umsatz anzeigt. Danach wird über Kieselgur abgesaugt, das Filtrat eingeengt, der Rückstand im Vakuum getrocknet und ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet.

Beispiel 16A

4,4-Dimethyl-5-(3-aminophenyl)-2,4-dihydro-3H-pyrazol-3-on

Ausgehend von 4.60 g (19.2 mmol) 4,4-Dimethyl-5-(3-nitrophenyl)-2,4-dihydro-3H-pyrazol-3-on werden 3.66 g (91 % d. Th.) Produkt erhalten. HPLC (Methode 3): R_t = 3.04 min



MS (ESIpos): $m/z = 204 (M+H)^{+}$

Allgemeine Arbeitsvorschrift [H]: Synthese der Hydrazincarboxamide

1 Äquivalent von 2-[3-(Acetylamino)benzoyl]hydraziniumchlorid wird in Dichlormethan vorgelegt (0.15 M Lösung) und zusammen mit 2 Äquivalenten Diisopropylethylamin und 1 Äquivalent des entsprechenden Isocyanates 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Der entstandene Niederschlag wird abgesaugt, mit Diethylether gewaschen und im Vakuum getrocknet. Das Rohprodukt wird daraufhin direkt weiter umgesetzt.

Beispiel 17A

5

10

15

2-[3-(Acetylamino)benzoyl]-N-isopropylhydrazincarboxamid

7.00 g (30.48 mmol) 2-[3-(Acetylamino)benzoyl]hydraziniumchlorid werden mit 7.88 g (60.96 mmol) Diisopropylethylamin und 2.59 g (30.48 mmol) Isopropylisocyanat umgesetzt. Das Rohprodukt wird daraufhin direkt weiter umgesetzt. HPLC (Methode 3): $R_t = 2.95$ min

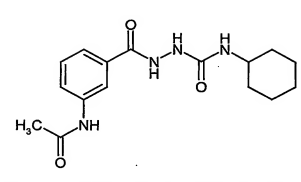
20 Beispiel 18A

2-[3-(Acetylamino)benzoyl]-N-cyclohexylhydrazincarboxamid



- 81 -





7.00 g (30.48 mmol) 2-[3-(Acetylamino)benzoyl]hydraziniumchlorid werden mit 7.88 g (60.96 mmol) Diisopropylethylamin und 3.82 g (30.48 mmol) Cyclohexylisocyanat umgesetzt. Das Rohprodukt wird daraufhin direkt weiter umgesetzt. HPLC (Methode 3): $R_t = 3.46$ min

Allgemeine Arbeitvorschrift [1]: Synthese der 3-Aminotriazolone

1 Äquivalent des entsprechenden Hydrazincarboxamids wird in 1 N Natronlauge gelöst (0.16 M Lösung) und mit 6.15 Äquivalenten Natriumhydroxid versetzt. Man lässt 48 Stunden bei 100°C rühren. Die Reaktionslösung wird mit Salzsäure auf pH 7 eingestellt, der entstandene Niederschlag wird abgesaugt, mit Wasser gewaschen und im Vakuum getrocknet.

15

10

5

Beispiel 19A

5-(3-Aminophenyl)-4-isopropyl-2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazol-3-on



- 82 -



Ausgehend von 6.06 g (32.55 mmol) 2-[3-(Acetylamino)benzoyl]-N-isopropyl-hydrazincarboxamid (roh) und 8.00 g (200.02 mmol) Natriumhydroxid in 200 ml 1 N Natronlauge werden 2.81 g (40 % d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 3): $R_t = 2.76 \text{ min}$

5

Beispiel 20A

5-(3-Aminophenyl)-4-cyclohexyl-2,4-dihydro-3H-1,2,4-triazol-3-on



Ausgehend von 7.43 g (32.55 mmol) 2-[3-(Acetylamino)benzoyl]-N-cyclohexyl-hydrazincarboxamid (roh) und 8.00 g (200.02 mmol) Natriumhydroxid in 200 ml 1 N Natronlauge werden 5.59 g (66 % d. Th.) Produkt erhalten.

HPLC (Methode 3): $R_t = 3.31 \text{ min}$

15

10

Beschreibung der Abbildung

Fig. 1: Fig. 1 zeigt die Aminosäuresequenz des Wildtyp HCMV UL86 Proteins (Acc.-No. P16729, SEQ ID NO: 1)



- 83 -



<u>Ausführungsbeispiele</u>

Beispiel 1

5

10

20

N-(2,4-Difluorphenyl)-N'-[3-(4,4-dimethyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydro-3-pyridazinyl)-phenyl]harnstoff

Bei Raumtemperatur werden 50 mg (0.23 mmol) 6-(3-Aminophenyl)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-3(2H)-pyridazinon mit 2 ml abs. THF versetzt und anschließend werden 71.4 mg (0.46 mmol) 2,4-Difluorphenylisocyanat zugegeben. Anfangs löst sich das 6-(3-Aminophenyl)-5,5-dimethyl-4,5-dihydro-3(2H)-pyridazinon nicht vollständig. Erst nach Zugabe des Isocyanates erhält man nach kurzer Zeit eine klare gelbe Lösung, aus der jedoch rasch ein weißer Niederschlag ausfällt. Man lässt über Nacht rühren und filtriert dann den Niederschlag ab. Mit Diethylether wird nachgewaschen und der weiße Feststoff im Vakuum getrocknet. Es werden 46.4 mg (54 % d. Th.) Produkt erhalten.

Fp.: 213°C

¹H-NMR (200 MHz, DMSO): δ = 1.16 (s, 6H), 2.35 (s, 2H), 6.97-7.11 (m, 2H), 7.25-7.39 (m, 3H), 7.65 (s, 1H), 7.99-8.17 (m, 1H), 8.50 (s, br 1H), 9.12 (s, br 1 H), 10.99 (s, 1H).

HPLC (Methode 3): $R_t = 4.12 \text{ min}$

MS (ESIpos): $m/z = 373 (M+H)^{+}$

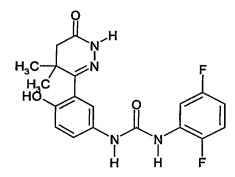


- 84 -



Beispiel 2

N-(2,5-Difluorphenyl)-N'-[3-(4,4-dimethyl-6-oxo-1,4,5,6-tetrahydro-3-pyridazinyl)-4-hydroxyphenyl]harnstoff



5

Die Synthese erfolgt analog zu Beispiel 1 aus den entsprechenden Edukten.

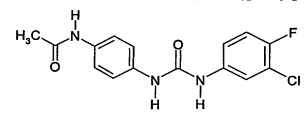
HPLC (Methode 3): $R_t = 4.00 \text{ min}$

MS (ESIpos): $m/z = 389 (M+H)^{+}$

10

Beispiel 3

N-[4-({[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]carbonyl}amino)phenyl]acetamid

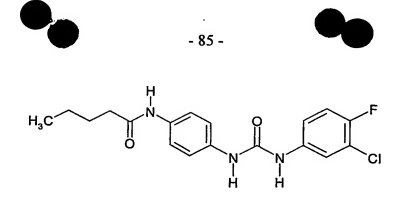


15

Die Verbindung ist bei der Firma Salor (Deisenhofen, Deutschland, Art.-Nr. S90,580-1) käuflich zu erwerben.

Beispiel 4

 $N-[4-(\{[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino] carbonyl\}amino) phenyl] pentanamid$



Zu einer Lösung von 100.0 mg (0.358 mmol) Beispiel 11A in 5 ml DMF werden 70.7 mg (0.894 mmol) Pyridin und 64.7 mg (0.536 mmol) Pentanoylchlorid zugegeben. Es wird 18h bei RT gerührt. Nach Zugabe von Wasser fällt ein weißer Niederschlag aus, der abgesaugt und mit Wasser und Pentan gewaschen wird. Das Produkt wird im Hochvakuum getrocknet. Man erhält 62 mg (80% d. Th.) Produkt.

R_f (Cyclohexan/Ethylacetat 1:3): 0.44

HPLC (Methode 2): $R_t = 2.61 \text{ min}$

¹H-NMR (300MHz, d₆-DMSO): δ = 9.72 (s, 1H, NH), 8.79 (s, 1H, NH), 8.62 (s, 1H, NH), 7.83-7.74 (m, 1H, C₆H₃ClF), 7.55-7.32 (m, 4H, p-C₆H₄), 7.32-7.25 (m, 2H, C₆H₃ClF), 2.27 (t, 2H, CH₂), 1.58 (q, 2H, CH₂), 1.32 (sext, 2H, CH₂), 0.90 (t, 3H, CH₃).

15 Beispiel 5

5

20

25

N-[3-({[(3-Chlor-4-fluorphenyl)amino]carbonyl}amino)phenyl]-1-butansulfonamid

Zu einer Lösung von 200.0 mg (0.715 mmol) Beispiel 13A in einem Gemisch aus 2 ml DMF und 5 ml THF werden 169.7 mg (2.145 mmol) Pyridin und 168.0 mg (1.073 mmol) 1-Butansulfonylchlorid zugegeben. Es wird über Nacht bei RT gerührt. Nach Zugabe von Wasser fällt kein Niederschlag aus. Die Mischung wird im Vakuum eingeengt. Das Produkt wird über HPLC gereinigt (RP18-Säule; Laufmittel: Acetonitril-Wasser, Gradient 15:85->85:15). Man erhält 51 mg (18% d. Th.) Produkt.



R_f (Cyclohexan/Ethylacetat 1:2): 0.51

HPLC (Methode 1): $R_t = 4.28 \text{ min}$

¹H-NMR (300MHz, d₆-DMSO): δ = 9.74 (s, 1H, NH), 8.85 (s, 1H, NH), 8.78 (s, 1H, NH), 7.83-7.76 (m, 1H, C₆H₃ClF), 7.38-7.27 (m, 3H, m-C₆H₄, C₆H₃ClF), 7.24-7.18 (m, 2H, m-C₆H₄), 6.87-6.78 (m, 1H, m-C₆H₄), 3.08 (t, 2H, CH₂); 1.65 (q, 2H, CH₂), 1.35 (sext, 2H, CH₂), 0.83 (t, 3H, CH₃).

Allgemeine Arbeitsvorschrift [J]: Harnstoffe

1 Äquivalent des Anilins wird in THF vorgelegt (0.14 M Lösung) und mit 1 Äquivalent des entsprechenden Isocyanates versetzt. Die Lösung wird 1 Stunde bei Raumtemperatur geschüttelt. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt und das Produkt mittels präparativer HPLC gereinigt (CromSil C 18, 250x30, Fluss: 50 ml/min, Laufzeit: 38 min, Detektion bei 210 nm, Gradient: 10% Acetonitril (3 min)->90 % Acetonitril (31 min)->90 % Acetonitril (34 min)->10 % Acetonitril (34.01 min)).

Die Beispiele 6 und 7 können nach der allgemeinen Synthesemethode [J] hergestellt werden.

2	20	

5

10

15

Beispiel	Struktur	Molekular- gewicht	MS (ESI+) m/z	HPLC R _t [min]	HPLC- Methode
6	H ₃ C N N N CI	389.82	390	4.25	3



Beispiel	Struktur	Molekular-	MS	HPLC	HPLC-
		gewicht	(ESI+) m/z	R _t [min]	Methode
			III/Z		
7		429.88	430	4.61	3

Beispiel 8

N-(4-Chlor-2-methylphenyl)-N'-[3-(4,4-dimethyl-5-oxo-4,5-dihydro-1*H*-pyrazol-3-yl)phenyl]harnstoff

5

46.2 mg (0.28 mmol) 4-Chlor-2-methylphenylisocyanat werden mit einer Lösung von 40 mg 5-(3-Aminophenyl)-4,4-dimethyl-2,4-dihydro-3*H*-pyrazol-3-on in 1 ml Essigsäureethylester und 0.2 ml Tetrahydrofuran versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Dabei beobachtet man die Bildung eines weißen Niederschlags.

10

Aufarbeitung: Die Reaktionsmischung wird eingeengt und der erhaltene Rückstand nach Aufnahme in DMSO mittels RP-HPLC gereinigt. So erhält man 42 mg (58 % d.Th.) Produkt.

Fp.: 226.8°C

HPLC (Methode 3): $R_t = 4.33 \text{ min}$

15 MS (ESIpos): $m/z = 371 (M+H)^+$



- 88 -



¹H-NMR (200 MHz, DMSO): δ = 1.37 (s, 6H), 2.25 (s, 3H), 7.21 (dd, 1H), 7.28 (d, 1H), 7.35-7.46 (m, 3H), 7.88 (d, 1H), 8.02 (s br, 1H), 8.11 (s br, 1H), 9.23 (s br, 1H), 11.54 (s br, 1H)

B. Bewertung der physiologischen Wirksamkeit

Die in vitro-Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen kann im folgenden Assay gezeigt werden:

Virusanzucht:

5

10

15

20

25

30

Humanes Cytomegalievirus (HCMV), Stamm DavisSmith (ATCC VR807) oder AD169 (ATCC VR538), wird *in vitro* auf humanen embryonalen Vorhautfibroblasten (NHDF-Zellen) angezüchtet. Nach Infektion der NHDF-Zellen mit einer Multiplizität der Infektion (M.O.I) von 0,01 werden die virusinfizierten Zellen 5-10 Tage später geerntet und in Gegenwart von Minimal Essential Medium (MEM), 10 % foetalem Kälberserum (FKS) mit 10 % DMSO bei -80°C aufbewahrt. Zur Herstellung eines zellfreien Stocks wird nur der Zellkulturüberstand abgenommen und direkt bei -80°C eingefroren. Nach serieller Verdünnung der virusinfizierten Zellen oder des Zellkulturüberstandes der virusinfizierten Zellen (zellfreies Virus) in Zehnerschritten erfolgt die Titerbestimmung auf 24-Well-Platten konfluenter NHDF-Zellen nach Vitalfärbung mit Neutralrot.

Anti-HCMV- (Anti-Humanes Cytomegalo-Virus) Zytopathogenitätstests

Die Testverbindungen werden als 50 millimolare (mM) Lösungen in Dimethysulfoxid (DMSO) eingesetzt. Ganciclovir[®], Foscarnet[®] und Cidofovir[®] dienen als Referenzverbindungen. Nach der Zugabe von jeweils 2 μl der 50, 5, 0,5 und 0,05 mM DMSO-Stammlösungen zu je 98 μl Zellkulturmedium in der Reihe 2 A-H in Doppelbestimmung werden 1:2-Verdünnungen mit je 50 μl Medium bis zur Reihe 11 der 96-Well-Platte durchgeführt. Die Wells in den Reihen 1 und 12 enthalten je 50 μl Medium. In die Wells werden dann je 150 μl einer Suspension von 1 x 10⁴ Zellen (humane Vorhautfibroblasten [NHDF]) pipettiert (Reihe 1 = Zellkontrolle) bzw. in die Reihen 2-12 ein Gemisch von HCMV-infizierten und nichtinfizierten NHDF-



Zellen (M.O.I. = 0,001 - 0,002), d.h. 1-2 infizierte Zellen auf 1000 nicht-infizierte Zellen. Die Reihe 12 (ohne Substanz) dient als Viruskontrolle. Die End-Testkonzentrationen liegen bei 250 - 0,0005 μΜ. Die Platten werden 6 Tage bei 37°C / 5 % CO₂ inkubiert, d.h. bis in den Viruskontrollen alle Zellen infiziert sind (100 % cytopathogener Effekt [CPE]). Die Wells werden dann durch Zugabe eines Gemisches von Formalin und Giemsa's Farbstoff fixiert und gefärbt (30 Minuten), mit aqua bidest. gewaschen und im Trockenschrank bei 50°C getrocknet. Danach werden die Platten mit einem Overhead-Mikroskop (Plaque Multiplier der Firma Technomara) visuell ausgewertet. Für die erfindungsgemäßen Substanzen ergaben sich die in Tabelle 1 aufgeführten IC₅₀-Werte:

Tabelle 1: Antivirale Wirksamkeit in vitro

Beispiel	IC50[μM]	SI
1	1	125
2	0,4	325
3	0,5	40
4	0,08	750
5	0,14	70
6	0,4	150
7	1,5	30
8	0,6	30

Selektion und Analyse von resistenten Mutanten

Dazu werden NHDF-Zellen in Gewebekulturgefäßen ausgesät. 5 x 10³ Zellen pro well werden in 96-well-Platten ausgesät und mit zellfreiem HCMV AD169 infiziert mit einer moi von 0,03. Die Infektionen werden unter Substanzdruck kultiviert, der dem 10-fachen IC₅₀ Wert der Substanz entspricht. Bevorzugterweise werden 30-100 wie beschrieben beimpfter 96-well-Platten angesetzt. Wells, die einen cytopathischen Effekt (CPE) vergleichbar einer Virusinfektion ohne Substanzdruck aufweisen, werden weiter analysiert, d.h. der die Viren enthaltende Wellinhalt (Zellen und

10

15

20

5

- 90 -



Zellkulturüberstand) wird auf frischen Zellkulturen passagiert und weiter unter Substanzdruck kultiviert. Schließlich werden, wie oben beschrieben, Virenstocks hergestellt und eingefroren. Nach serieller Verdünnung der virusinfizierten Zellen oder des Zellkulturüberstandes der virusinfizierten Zellen in Zehnerschritten erfolgt die Titerbestimmung auf 24-Well-Platten konfluenter NHDF-Zellen nach Vitalfärbung mit Neutralrot. Schließlich erfolgt die Bestimmung der Suszeptibilität gegenüber diversen Substanzen (IC50-Wert Bestimmung) wie oben beschrieben.

Bestimmung der UL86-Sequenz

10

15

20

5

Die wie oben beschrieben selektierten HCMVAD169 Mutanten werden *in vitro* auf humanen embryonalen Vorhautfibroblasten (NHDF-Zellen) unter Substanzdruck (10x IC₅₀ HCMVAD169) angezüchtet. Nach Infektion der NHDF-Zellen mit einer Multiplizität der Infektion (M.O.I) von 0,01 werden die virusinfizierten Zellen 5-10 Tage später geerntet und es erfolgt eine Isolierung der Gesamt-DNA aus diesen Zellen mit Hilfe von etablierten Standardmethoden (z.B. Phenolextraktion und Ethanolpräzipitation). Qiagen Sequencing Services (Qiagen, Hilden) bestimmte nach Amplifikation des viralen UL86 Gens mittels PCR, die DNA-Sequenz, welche dann in Proteinsequenz umgeschrieben wurde. Im Vergleich zum Ausgangsstamm HCMV AD169 konnten bei den resistenten Viren die in Tabelle 2 dargestellten Abweichungen in der Proteinsequenz des Major Capsid Proteins (UL86) festgestellt werden. Die IC₅₀-Werte [μM] diverser Substanzen bei diesen Mutanten im Vergleich zum Ausgangsstamm sind ebenfalls angegeben. (n.d. = nicht gemessen). Die auf UL86 einwirkenden Substanzen zeigen bei den UL86-Mutanten eine stark verringerte Wirksamkeit, wohingegen der DNA-Replikationsinhibitor Ganciclovir als Kontrolle

25

Tabelle 2: HCMV-Stämme mit Mutationen in UL86 und ihre Empfindlichkeit gegenüber diversen HCMV-UL86-Inhibitoren im Vergleich zum Wildtyp HCMV-AD169



4	
•	

IC 50 [µM]					HCM	HCMV AD169-Klon mit Mutation in UL86	Clon mit N	lutation ir	UL86				
Substanz	Wildtyp	Wildtyp R435C	D441N	DS63N	P586T	V601M	R682H	A689T	P1189T	P1189T Q1223R A1226T	A1226T	E13200 K1338N	K1338N
Ganciclovir	1	1	1	-	-	-	-	-	-	-	-	1	-
-	1	1,5	<u>20</u>	>125	4	ଯ	ଯ	9	>125	2	>125	>125	×125
2	0,4	5'0	1,5	ωı	2	8	8	-	>125	(0)	>125	t t	×
3	9'0	220	욌	刻	윘	刻	ΣĮ	×	Š Š	SZ.	×20	š	š
4	80'0	윶	9'0	-1	9'0	0,5	0,5	0,5	2	-	8,8	7	1 8
5	0,14	9)	n.d.	돢	8,0	155	n.d.	6,4	n.d.	1 4	- ig	il 6	×
7	1,5	3	n.d.	9	9'2	12	n.d.	4,5	n.d.	12	n.d.	24	5
80	9'0	1,3	n.d.	721	칬	첾	n.d.	žΙ	n.d.	됬	n.d.	×	1 ×
								•	•	•	•		



- 92 -



unverändert wirksam ist. Je nach Art der Substanz führen bestimmte Mutationen zu einer verschieden stark ausgeprägten Resistenz. Die Fälle, bei denen ein > 10x erhöhter IC50-Wert festgestellt werden konnte sind fett und unterstrichen dargestellt.

Die Eignung der erfindungsgemäßen Verbindungen zur Behandlung von HCMV Infektionen kann im folgenden Tiermodell untersucht werden:

HCMV Xenograft-Gelfoam®-Modell

Tiere:

- 3-4 Wochen alte weibliche immundefiziente Mäuse (16-18 g), Fox Chase SCID oder Fox Chase SCID-NOD oder SCID-beige werden von kommerziellen Züchtern (Bomholtgaard, Jackson, USA) bezogen. Die Tiere werden unter sterilen Bedingungen (einschließlich Streu und Futter) in Isolatoren gehalten.
- 15 Vorbereitung der Schwämme, Transplantation, Behandlung und Auswertung: 1x1x1 cm große Kollagenschwämme (Gelfoam®; Fa. Peasel & Lorey, Best.-Nr. 407534; K.T. Chong et al., Abstracts of 39th Interscience Conference on Antimicrobial Agents and Chemotherapy, 1999, S. 439) werden zunächst mit Phosphat-gepufferter Saline (PBS) benetzt, die eingeschlossenen Luftblasen durch Entgasen entfernt und dann in MEM + 10 % FKS aufbewahrt. 1 x 106 virusinfizierte NHDF-Zellen 20 (Infektion mit HCMV-Davis oder HCMV AD169 M.O.I = 0.03) werden 3 Stunden nach Infektion abgelöst und in 20 µl MEM, 10 % FKS auf einen feuchten Schwamm getropft. 12-13 Stunden später werden die infizierten Schwämme mit 25 μ l PBS / 0,1 % BSA / 1 mM DTT mit 5 ng/µl basic Fibroblast Growth Factor (bFGF) inkubiert. Zur Transplantation werden die immundefizienten Mäuse mit Avertin oder mit 25 einer Ketamin/Xylazin/Azepromazin Mischung narkotisiert, das Rückenfell mit Hilfe eines Rasierers entfernt, die Oberhaut 1-2 cm geöffnet, entlastet und die feuchten Schwämme unter die Rückenhaut transplantiert. Die Operationswunde wird mit Gewebekleber verschlossen. 6 Stunden nach der Transplantation werden die Mäuse zum ersten Mal behandelt (am Tag der Operation wird einmal behandelt). An den folgen-30 den Tagen wird über einen Zeitraum von 8 Tagen dreimal täglich (7.00 Uhr und

5

10

15

20



14.00 Uhr und 19.00 Uhr), zweimal täglich (8 Uhr und 18 Uhr) oder einmal täglich (14 Uhr) peroral mit Substanz behandelt. Die Tagesdosis beträgt 3 oder 10 oder 30 oder 60 oder 100 mg/kg Körpergewicht, das Applikationsvolumen 10 ml/kg Körpergewicht. Die Formulierung der Substanzen erfolgt in Form einer 0,5 %-igen Tylosesuspension mit 2 % DMSO oder einer 0,5 %-igen Tylosesuspension. 9 Tage nach Transplantation und 16 Stunden nach der letzten Substanzapplikation werden die Tiere schmerzlos getötet und der Schwamm entnommen. Die virusinfizierten Zellen werden durch Kollagenaseverdau (330 U/ 1,5 ml) aus dem Schwamm freigesetzt und in Gegenwart von MEM, 10 % foetalem Kälberserum, 10 % DMSO bei -140°C aufbewahrt. Die Auswertung erfolgt nach serieller Verdünnung der virusinfizierten Zellen in Zehnerschritten durch Titerbestimmung auf 24-Well-Platten konfluenter NHDF-Zellen nach Vitalfärbung mit Neutralrot. Ermittelt wird die Anzahl infektiöser Viruspartikel nach Substanzbehandlung im Vergleich zur placebobehandelten Kontrollgruppe. Für die erfindungsgemäßen Substanzen ergaben sich die in Tabelle 3 aufgeführten ungefähren Ergebnisse:

Tabelle 3: Antivirale Wirksamkeit in vivo

Beispiel	ED50 [mg/kg/Tag]
1	50
2	45
4	70

C. Ausführungsbeispiele für pharmazeutische Zusammensetzungen

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können folgendermaßen in pharmazeutische Zubereitungen überführt werden:



- 94 -



Tablette:

Zusammensetzung:

100 mg der Verbindung von Beispiel 1, 50 mg Lactose (Monohydrat), 50 mg Maisstärke (nativ), 10 mg Polyvinylpyrolidon (PVP 25) (Fa. BASF, Ludwigshafen, Deutschland) und 2 mg Magnesiumstearat.

Tablettengewicht 212 mg. Durchmesser 8 mm, Wölbungsradius 12 mm.

Herstellung:

5

10

20

25

Die Mischung aus Wirkstoff, Lactose und Stärke wird mit einer 5%-igen Lösung (m/m) des PVPs in Wasser granuliert. Das Granulat wird nach dem Trocknen mit dem Magnesiumstearat für 5 min. gemischt. Diese Mischung wird mit einer üblichen Tablettenpresse verpresst (Format der Tablette siehe oben). Als Richtwert für die Verpressung wird eine Presskraft von 15 kN verwendet.

Oral applizierbare Suspension:

Zusammensetzung:

1000 mg der Verbindung von Beispiel 1, 1000 mg Ethanol (96%), 400 mg Rhodigel (Xanthan gum der Fa. FMC, Pennsylvania, USA) und 99 g Wasser.

Einer Einzeldosis von 100 mg der erfindungsgemäßen Verbindung entsprechen $10~\mathrm{ml}$ orale Suspension.

Herstellung:

Das Rhodigel wird in Ethanol suspendiert, der Wirkstoff wird der Suspension zugefügt. Unter Rühren erfolgt die Zugabe des Wassers. Bis zum Abschluß der Quellung des Rhodigels wird ca. 6h gerührt.



- 95 -



Patentansprüche

1. Verfahren zur Identifikation von Verbindungen mit anti-Herpesvirusaktivität. dadurch gekennzeichnet, dass

5

- i) das Major Capsid Protein oder ein oder mehrere Fragmente des Major Capsid Proteins mit Testverbindungen in Kontakt gebracht wird und
- ii) die Bindung der Testsubstanzen an das Major Capsid Protein bzw. die Fragmente gemessen wird und

10

iii) solche Verbindungen ausgewählt werden, welche Bindung an das Major Capsid Protein bzw. die Fragmente aufweisen.

2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei das Herpesvirus ein Humanes Cytomegalievirus (HCMV) ist.

15

3. Verfahren zum Auswählen von Verbindungen mit anti-Herpesvirus-Aktivität, gekennzeichnet dadurch, dass

20

- i) Herpesviren mit Testverbindungen in Kontakt gebracht werden,
- ii) resistente Herpesviren ausgelesen werden,
- iii) das für das Major Capsid Protein kodierende Gen dieser resistenten Herpesviren sequenziert und die resultierende Proteinsequenz des Major Capsid Proteins abgeleitet wird, und

25

iv) solche Verbindungen ausgewählt werden, bei denen resistente Herpesviren mit einer oder mehreren Aminosäuresubstitutionen im Major-Capsid-Protein auftreten.

4.

Verfahren nach Anspruch 3, wobei das Herpesvirus ein Humanes Cytomegalievirus (HCMV) ist.

10

20

25



- Verwendung von einem oder mehreren Stoffen, die an das virale Major Capsid Protein binden, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Infektionen durch Herpesviren.
- 5 6. Verwendung gemäss Anspruch 5, wobei es sich bei dem Herpesvirus um Humane Cytomegalieviren (HCMV) handelt.
 - 7. Verwendung von einem oder mehreren durch Ansprüche 3 oder 4 identifizierten Stoffe zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Infektionen durch Herpesviren.
 - 8. Verwendung gemäss Anspruch 7, wobei es sich bei dem Herpesvirus um das Humane Cytomegalievirus (HCMV) handelt.
- 9. Verwendung gemäss einem der Ansprüche 5 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass der oder die darin verwendeten Stoffe die Bildung nicht-infektiöser B-Kapside, nicht aber die Bildung infektiöser C-Kapside zulassen.
 - 10. Verwendung von einem oder mehreren Stoffen, die die Bildung nichtinfektiöser B-Kapside, nicht aber die Bildung infektiöser C-Kapside zulassen,
 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung und/oder Prophylaxe von
 Infektionen durch Humane Cytomegalieviren (HCMV).
 - 11. Verwendung gemäss einem der Ansprüche 5-6 oder 9-10, dadurch gekennzeichnet, dass gegenüber dem verwendeten Stoff bzw. den verwendeten Stoffen resistente Viren eine oder mehrere Mutationen in der Aminosäuresequenz des Major Capsid Proteins aufweisen.
- Verwendung gemäss einem der Ansprüche 6, 8, 9 oder 10 dadurch gekennzeichnet, dass eine oder mehrere Mutationen im UL86 Protein an einer oder

5

10

20



mehrerer der folgenden Positionen zur Resistenz gegenüber den Substanzen führt:

R435C, D441N, Y522C, D563N, P586T, V601M, R682H, A689T (Cluster 1); P1189T, P1189S, Q1223R, A1226T, E1320Q, K1338N (Cluster 2).

- 13. Verwendung gemäss Anspruch 12, wobei es sich um eine oder mehrere Mutationen zwischen den Aminosäuren 400 und 700 bzw. 1150 und 1370 handelt.
- 14. Verfahren zur Inhibition der Replikation von Herpesviren durch Substanzen, welche auf das Major Capsid Protein einwirken.
- 15. Verfahren nach Anspruch 14, wobei die Bildung von C-Kapsiden, nicht aber von B-Kapsiden inhibiert wird.
 - 16. Verfahren nach 14 oder 15, wobei es sich bei dem Herpesvirus um ein Humanes Cytomegalievirus handelt.
 - 17. Verwendung von Substanzen, welche die Replikation von HCMVTowne nicht oder nur unzureichen hemmen und die Replikation von HCMV Wildtyp Stämmen hemmen, zur Herstellung von Arzneimitteln zur Therapie und Prophylaxe von HCMV-Infektionen.
- 25 18. Arzneimittel, hergestellt nach einem der Verfahren gemäss der Ansprüche 5 bis 17.
 - 19. Verbindung der Formel:

- 98 -



20. Verbindung der Formel:

21. Verbindung der Formel:

22. Verbindung der Formel

15

5



- 99 -



Methode zur Inhibition der Replikation von Herpesviren

Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine Methode zur Inhibition der Replikation von Herpesviren, Verfahren zum Identifizieren von Verbindungen welche die Replikation von Herpesviren mit dieser Methode inhibieren, Verbindungen mit Aktivität gegen Herpesviren, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung von Herpes-Infektionen.





- 1/1 -



MENWSALELLPKVGIPTDFLTHVKTSAGEEMFEALRIYYGDDPERYNI HFEAIFGTFCNRLEWVYFLTSGLAAAAHAIKFHDLNKLTTGKMLFHVQ VPRVASGAGLPTSRQTTIMVTKYSEKSPITIPFELSAACLTYLRETFE GTILDKILNVEAMHTVLRALKNTADAMERGLIHSFLQTLLRKAPPYFV VQTLVENATLARQALNRIQRSNILQSFKAKMLATLFLLNRTRDRDYVL KFLTRLAEAATDSILDNPTTYTTSSGAKISGVMVSTANVMQIIMSLLS SHITKETVSAPATYGNFVLSPENAVTAISYHSILADFNSYKAHLTSGQ PHLPNDSLSQAGAHSLTPLSMDVIRLGEKTVIMENLRRVYKNTDTKDP LERNVDLTFFFPVGLYLPEDRGYTTVESKVKLNDTVRNALPTTAYLLN RDRAVQKIDFVDALKTLCHPVLHEPAPCLQTFTERGPPSEPAMQRLLE CRFQQEPMGGAARRIPHFYRVRREVPRTVNEMKQDFVVTDFYKVGNIT LYTELHPFFDFTHCQENSETVALCTPRIVIGNLPDGLAPGPFHELRTW EIMEHMRLRPPPDYEETLRLFKTTVTSPNYPELCYLVDVLVHGNVDAF LLIRTFVARCIVNMFHTRQLLVFAHSYALVTLIAEHLADGALPPQLLF HYRNLVAVLRLVTRISALPGLNNGQLAEEPLSAYVNALHDHRLWPPFV THLPRNMEGVQVVADRQPLNPANIEARHHGVSDVPRLGAMDADEPLFV DDYRATDDEWTLQKVFYLCLMPAMTNNRACGLGLNLKTLLVDLFYRPA FLLMPAATAVSTSGTTSKESTSGVTPEDSIAAQRQAVGEMLTELVEDV ATDAHTPLLQACRELFLAVQFVGEHVKVLEVRAPLDHAQRQGLPDFIS RQHVLYNGCCVVTAPKTLIEYSLPVPFHRFYSNPTICAALSDDIKRYV TEFPHYHRHDGGFPLPTAFAHEYHNWLRSPFSRYSATCPNVLHSVMTL AAMLYKISPVSLVLQTKAHIHPGFALTAVRTDTFEVDMLLYSGKSCTS VIINNPIVTKEERDISTTYHVTQNINTVDMGLGYTSNTCVAYVNRVRT DMGVRVQDLFRVFPMNVYRHDEVDRWIRHAAGVERPQLLDTETISMLT FGSMSERNAAATVHGQKAACELILTPVTMDVNYFKIPNNPRGRASCML AVDPYDTEAATKAIYDHREADAQTFAATHNPWASQAGCLSDVLYNTRH RERLGYNSKFYSPCAQYFNTEEIIAANKTLFKTIDEYLLRAKDCIRGD TDTQYVCVEGTEQLIENPCRLTQEALPILSTTTLALMETKLKGGAGAF ATSETHFGNYVVGEIIPLQQSMLFNS





SEQUENCE LISTING

<110> Bayer AG, BHC

<120> Methode zur Inhibition der Replikation von Herpesviren

<130> Le A 36 269

<160> 1

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 1370

<212> PRT

<213> Human cytomegalovirus

<400> 1

Met Glu Asn Trp Ser Ala Leu Glu Leu Leu Pro Lys Val Gly Ile Pro 1 5 10 15

Thr Asp Phe Leu Thr His Val Lys Thr Ser Ala Gly Glu Glu Met Phe
20 25 30

Glu Ala Leu Arg Ile Tyr Tyr Gly Asp Asp Pro Glu Arg Tyr Asn Ile
35 40 45

His Phe Glu Ala Ile Phe Gly Thr Phe Cys Asn Arg Leu Glu Trp Val
50 55 60

Tyr Phe Leu Thr Ser Gly Leu Ala Ala Ala Ala His Ala Ile Lys Phe 65 70 75 80

His Asp Leu Asn Lys Leu Thr Thr Gly Lys Met Leu Phe His Val Gln

Val Pro Arg Val Ala Ser Gly Ala Gly Leu Pro Thr Ser Arg Gln Thr

Thr Ile Met Val Thr Lys Tyr Ser Glu Lys Ser Pro Ile Thr Ile Pro
115 120 125

Phe Glu Leu Ser Ala Ala Cys Leu Thr Tyr Leu Arg Glu Thr Phe Glu
130 135 140

Gly Thr Ile Leu Asp Lys Ile Leu Asn Val Glu Ala Met His Thr Val 145 150 155 160

Leu Arg Ala Leu Lys Asn Thr Ala Asp Ala Met Glu Arg Gly Leu Ile
165 170 175

His Ser Phe Leu Gln Thr Leu Leu Arg Lys Ala Pro Pro Tyr Phe Val

Val Gln Thr Leu Val Glu Asn Ala Thr Leu Ala Arg Gln Ala Leu Asn 195 200 205

Arg Ile Gln Arg Ser Asn Ile Leu Gln Ser Phe Lys Ala Lys Met Leu



-2-

	210)				215					220				
Ala			ı Phe	T.e.r	T.A11			መከ »	7 70	. 7.00			m	77-7	Leu
225				. 100	230		. ALY	1111	ALG			Asp	Tyr	vai	
		Lou	mb~	7 ~~			61.	.		235		_		_	240
цуз	FIIC	neu	1 1111			Ald	GIU	Ala			Asp	Ser	ITe		Asp
7	D	m).	m1	245			_		250					255	
Asn	Pro	Thr			Thr	Thr	Ser			Ala	Lys	Ile	Ser	Gly	Val
			260					265					270		
Met	Val			Ala	Asn	Val	Met	Gln	Ile	Ile	Met	Ser	Leu	Leu	Ser
		275					280					285			
Ser	His	Ile	Thr	Lys	Glu	Thr	Val	Ser	Ala	Pro	Ala	Thr	Tyr	Gly	Asn
	290					295					300				
Phe	Val	Leu	Ser	Pro	Glu	Asn	Ala	Val	Thr	Ala	Ile	Ser	Tyr	His	Ser
305					310					315					320
Ile	Leu	Ala	Asp	Phe	Asņ	Ser	Tyr	Lys	Ala	His	Leu	Thr	Ser	Gly	Gln
				325					330					335	
Pro	His	Leu	Pro	Asn	Asp	Ser	Leu	Ser	Gln	Ala	Gly	Ala	His	Ser	Leu
			340					345					350		
Thr	Pro	Leu	Ser	Met	Asp	Val	Ile	Arg	Leu	Gly	Glu	Lys	Thr	Val	Ile
		355					360					365			
Met	Glu	Asn	Leu	Arg	Arg	Val	Tyr	Lys	Asn	Thr	Asp	Thr	Lys	Asp	Pro
	370					375					380		-	•	
Leu	Glu	Arg	Asn	Val	Asp	Leu	Thr	Phe	Phe	Phe	Pro	Val	Glv	Leu	Tvr
385					390					395			1		400
Leu	Pro	Glu	Asp	Arg	Gly	Tvr	Thr	Thr	Val		Ser	Lvs	Val	Lvs	
			•	405	4	- 4 -			410		001	-70	Vul	415	Deu
Asn	asa	Thr	Val		Asn	Ala	T.eu	Pro		Thr	פומ	Тиг	Lou		Nan
	•		420	5				425			nau	-3-	430	пец	ASII
Ara	asp	Ara		Val	Gln	Lvs	Tle		Pho	Wa l	Nen	ת ז ת		T	Mlb sa
		435				2,0	440	upp	LIIC	Val	qca	445	пеп	гуз	Inc
Len	Cvs		Pro	Val	Leu	Hie		Dro	77.	Dwo	G		G1	m1	5 1.
	450	******	110	Val	Дец	455	Giu	FIO	ALG	PLO		Tea	GIN	Thr	Pne
Thr		ሽምኖ	G1 v	Dro	Dro		C1	D	7.1.	N/ - L	460		_	_	
465	OLU	ALG			Pro 470			PIO			GIN	Arg	ren	ьеu	
	7~~	Dho						01		475		_	_		480
Cys	ALG	rne	GIII		Glu	PLO	Met	GIĀ		Ата	Ala	Arg	Arg		Pro
ui o	Dh -	Ш	7	485	7		-1		490	_				495	
птэ	Pne	TYE		vaı	Arg	Arg	GIU		Pro	Arg	Thr	Val		Glu	Met
-		_	500					505					510		
гйг	GIN		Phe	Val	Val	Thr		Phe	Tyr	Lys	Val	Gly	Asn	Ile	Thr
_	_	515					520					525			
Leu		Thr	Glu	Leu	His		Phe	Phe	qeA	Phe	Thr	His	Cys	Gln	Glu
	530					535					540				
	Ser	Glu	Thr	Val	Ala	Leu	Суз	Thr	Pro	Arg	Ile	Val	Ile	Gly	Asn
545					550					555					560
Leu	Pro	Asp	Gly	Leu	Ala	Pro	Gly	Pro	Phe	His	Glu	Leu	Arg	Thr	Trp
				565					570					575	



- 3 -

	Glı	ı Ile	e Met			Met	Arg	Leu	ı Arç	g Pro	Pro	Pro	a Ası	э Туз	r Glu	ı Glu
				580					585					590		
	Thi	r Lei			ı Phe	. Lys	Thr	Thr	· Val	l Thi	Sei	Pro	Ası	туз	r Pro	Glu
			595					600					605			
	Let			Leu	Val	. Asp	Val	. Lev	val	l His	G17	/ Asr	ı Val	l Asr	Ala	Phe
		610					615					620				
			ı Ile	Arg	Thr			Ala	Arg	y Cys	: Ile	Val	Asr	Met	Phe	His
	625					630					635					640
	Thr	Arg	, Glr	Leu			Phe	Ala	His	Ser	Туг	Ala	Let	ı Val	. Thr	Leu
					645					650					655	
	Ile	Ala	ı. Glu			Ala	Asp	Gly	Ala	Leu	Pro	Pro	Glr	Lev	Leu	Phe
	•			660					665					670		
	His	Туг			Leu	Val	Ala	Val	Leu	Arg	Leu	Val	Thr	Arg	Ile	Ser
Ì			675					680					685			
•	Ala			Gly	Leu	Asn			Gln	Leu	Ala	Glu	Glu	Pro	Leu	Ser
		690					695					700				
			Val	Asn	Ala		His	Asp	His	Arg	Leu	Trp	Pro	Pro	Phe	Val
	705					710					715					720
	Thr	His	Leu	Pro		Asn	Met	Glu	Gly	Val	Gln	Val	Val	Ala	Asp	Arg
		_	_		725					730					735	
	Gin	Pro	Leu		Pro	Ala	Asn	Ile	Glu	Ala	Arg	His	His	Gly	Val	Ser
	_		_	740					745					750		
	Asp	Val		Arg	Leu	Gly	Ala		Asp	Ala	Asp	Glu	Pro	Leu	Phe	Val
	_	_	755					760					765			
	Asp		Tyr	Arg	Ala	Thr		Asp	Glu	Trp	Thr	Leu	Gln	Lys	Val	Phe
	_	770	_	_			775					780				
		Leu	Cys	Leu	Met		Ala	Met	Thr	Asn	Asn	Arg	Ala	Cys	Gly	Leu
	785	_	_			790					795					800
_	GTĀ	Leu	Asn	Leu		Thr	Leu	Leu	Val		Leu	Phe	Tyr	Arg	Pro	Ala
		_	_		805					810					815	
	Pne	Leu	Leu		Pro	Ala	Ala	Thr		Val	Ser	Thr	Ser	Gly	Thr	Thr
	0			820		_			825					830		
	ser.	гуз		Ser	Thr	Ser	Gly		Thr	Pro	Glu	Asp	Ser	Ile	Ala	Ala
	01	_	835					840					845			
	GIN		GIn	Ala	Val			Met	Leu	Thr	Glu	Leu	Val	Glu	Asp	Val
		850	_		1		855					860				
		rnr	Asp	Ala			Pro	Leu	Leu	Gln		Суз	Arg	Glu	Leu	Phe
	865					870					875					880
	ьeu	Ата	Val			Val	Gly	Glu	His		ГАЗ	Val	Leu	Glu	Val	Arg
	77-	D	.		885					890					895	
	Ата	Pro	ьeu		His	Ala	Gln	Arg		Gly	Leu	Pro	qeA		Ile	Ser
	N	C1-	172 -	900	T .	m	_		905					910		
	Arg			val	ьeu	Tyr .			Cys	Cys	Val	Val		Ala	Pro	ГЛЗ
	mı.		915	6 3	_	_		920					925			
	Thr	теп	ττe	Glu	Tyr	Ser	Leu	Pro	Val	Pro	Phe	His	Arg	Phe	Tyr	Ser

_ 4 _



	930					935				9	940			
Asn	Pro	Thr	Ile	Cvs	Ala		Leu	Ser	Asp			/s Ar	α ሞህ	r Val
945				-2-	950					955	,	J III	9 -3	960
Thr	Glu	Phe	Pro	His		His	Ara	Hie	Δen		21 w Dh	a Dr	o T.a	u Pro
				965	-3-		m.g		970	GIJ (TA EI	ie ri	97	
Thr	Ala	Phe	Ala	His	Glu	Tvr :	His .			Leu A	Ara Se	r Pr		e Ser
			980			•		985			5	99		0 001
Arg	Tyr	Ser	Ala	Thr	Cys	Pro 2	Asn	Val	Leu	His	Ser V			Thr Leu
		995			_		1000					.005		
Ala	Ala	Met	Leu	Tyr	Lys	Ile	Se	r Pr	o Va	l Ser	Leu	Val	Leu	Gln
	1010	ı				101	5				1020)		
Thr	Lys	Ala	His	Ile	His	Pro	Gl	y Ph	e Al	a Let	1 Thr	Ala	Val	Arg
	1025					103	-				1035			
Thr	Asp	Thr	Phe	Glu	Val	Asp	Me	t Le	u Le	u Tyr	Ser	Gly	Lys	Ser
	1040					104					1050			
Суз			Val	Ile	Ile			n Pro	o Il	e Val	Thr	Lys	Glu	Glu
_	1055					1060					1065			
Arg			Ser	Thr	Thr			s Va	l Th	r Gln	Asn		Asn	Thr
Wal.	1070		C1	T	01	1075		_	_		1080			
val	Asp 1085		сту	Leu	GTĀ	1090		r se	r As:	n Thr	Cys		Ala	Tyr
Val			Va 1	Δνα	mp z			- 61.		3 7 ma	1095 Val		7	*
	1100		V 4.1.	nrg	****	1105		. Gi	y va.	r Arg	1110		Asp	теп
Phe			Phe	Pro	Met			L TV1	r Are	r His	Asp		Va 1	Aen
	1115					1120				9 110	1125		Vai	nsp
Arg	Trp	Ile	Arg	His	Ala			, Val	L Glı	ı Arq	Pro		Leu	Leu
	1130					1135				,	1140			
Asp	Thr	Glu	Thr	Ile	Ser	Met	Let	ı Thi	: Phe	e Gly	Ser	Met	Ser	Glu
	1145					1150					1155			
Arg	Asn	Ala	Ala	Ala	Thr	Val	His	Gl ₃	/ Gli	n Lys	Ala	Ala	Cys	Glu
'	1160					1165	j				1170			
Leu	Ile	Leu	Thr	Pro	Val	Thr	Met	. Asp	Va.	l Asn	Tyr	Phe	Lys	Ile
	1175					1180					1185			
Pro		Asn	Pro	Arg	Gly			Ser	Cys	Met	Leu	Ala	Val	Asp
_	1190					1195					1200			
Pro		Asp	Thr	Glu	Ala			Lys	: Ala	a Ile	Tyr	Asp	His	Arg
C1	1205	7	71.	01 -	m\-	1210					1215			
	1220	Asp	Ата	GIU	Thr			Ala	Thi	His	Asn	Pro	Trp	Ala
		בות	G1 v	Cuc	T 011	1225			.		1230	_,		
	1235	nia	GLY	Суз	neu	1240		, var	. те	ıryr	Asn	Thr	Arg	HIS
		Ara	Leu	Glv	ጥረታ			Tare	, ph	. m	1245 Ser	Dece	C	710
9	1250	9		~~Y	- 7 -	1255		пys	. E116	TYT	ser 1260	rro	cys	WTQ
Gln		Phe	Asn	Thr	Glu			T1e	Δ1=	ה [Δ] ה	Asn	T.tre	ሞኮ ~	T.OU
	1265					1270				- erra	1275	பழக	1111	Den
						•					12/3			





- 5 -

Phe	Lys 1280		Ile	Asp	Glu	Tyr 1285	Leu	Leu	Arg	Ala	Lys 1290		Cys	Ile
Arg	Gly 1295	Asp	Thr	Asp	Thr	Gln	Tyr	Val	Cys	Val	Glu		Thr	Glu
Gln	Leu	Ile	Glu	Asn	Pro	1300 Cys	Arg	Leu	Thr	Gln	1305 Glu	Ala	Leu	Pro
Ile	1310 Leu	Ser	Thr	Thr	Thr	1315 Leu	Ala	Leu	Met	Glu	1320 Thr	Lvs	Len	Lvs
	1325					1330					1335			
	1340					Ala 1345					1350			
Tyr	Val 1355	Val	Gly	Glu	Ile	Ile 1360	Pro	Leu	Gln	Gln	Ser 1365	Met	Leu	Phe
Asn	Ser 1370													

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.